ORGANISATION MONDIALE DE LA PROPRIETE INTELLECTUELLE Bureau international



DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIEE EN VERTU DU TRAITE DE COOPERATION EN MATIERE DE BREVETS (PCT)

A1

(51) Classification internationale des brevets 6:

C12N 15/13, A61K 39/395, 48/00, C07K 16/18, C12N 15/86, G01N 33/577, 33/68, C12Q 1/68, C12N 15/12

(11) Numéro de publication internationale:

WO 97/17445

(43) Date de publication internationale:

15 mai 1997 (15.05.97)

(21) Numéro de la demande internationale: PCT/FR96/01773

8 novembre 1996 (08.11.96) (22) Date de dépôt international:

(81) Etats désignés: CA, JP, US, brevet européen (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT,

(30) Données relatives à la priorité:

95/13576

FR 10 novembre 1995 (10.11.95)

Publiée

Avec rapport de recherche internationale.

Avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si de telles modifications sont recues.

(71) Déposants (pour tous les Etats désignés sauf US): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS) [FR/FR]; 3, rue Michel-Ange, F-75016 Paris (FR). INSTITUT NATIONAL DE LA SANTE ET DE LA RECHERCHE MEDICALE (INSERM) [FR/FR]; 101, rue de Tolbiac, F-75013 Paris (FR).

(72) Inventeurs; et

- (75) Inventeurs/Déposants (US seulement): TORA, Lazslo [FR/FR]; 14, rue des Primevères, F-67880 Krautergersheim (FR). LUTZ, Yves [FR/FR]; 12, rue d'Yprès, F-67000 Strasbourg (FR). TROTTIER, Yvon [FR/FR]; 9, rue Kuhn, F-67000 Strasbourg (FR). MANDEL, Jean-Louis [FR/FR]; 9, rue du Barrage, F-67300 Schiltigheim (FR).
- (74) Mandataires: PEAUCELLE, Chantal etc.; Cabinet Armengaud Ainé, 3, avenue Bugeaud, F-75116 Paris (FR).

(54) Title: NEURODEGENERATIVE DISEASE TREATMENT AND DIAGNOSTIC MEANS

(54) Titre: MOYENS POUR LE TRAITEMENT ET LE DIAGNOSTIC DE MALADIES NEURODEGENERATIVES

(57) Abstract

Means for treating and diagnosing neurodegenerative diseases related to the presence of polyglutamine chains by means of a 1C2 antibody are disclosed.

(57) Abrégé

La présente invention concerne des moyens pour le traitement et le diagnostic des maladies neurodégénératives associées à la présence de chaînes polyglutaminiques, mettant en œuvre un anticorps 1C2.

UNIQUEMENT A TITRE D'INFORMATION

Codes utilisés pour identifier les Etats parties au PCT, sur les pages de couverture des brochures publiant des demandes internationales en vertu du PCT.

AT	Arménie	GB	Royaume-Uni	MW	Malawi
AT	Autriche	GE	Géorgie	MX	
ΑÜ	Australie	GN	Guinée	NE	Mexique
BB	Barbade	GR	Grèce	NL	Niger
BE	Belgique	HU	Hongrie	NO NO	Pays-Bas
BF	Burkina Faso	1E	Irlande -	NZ	Norvège Nouvelle-Zélande
BG	Bulgarie	IT	Italie	PL	
BJ	Bénin	JP	Japon	PT	Pologne
BR	Brésil	KE	Kenya	RO	Portugal Roumanie
BY	Bélarus	KG	Kirghizistan		
CA	Canada	KP	•	RU	Fédération de Russie
CF	République centrafricaine	, a	République populaire démocratique de Corée	SD	Soudan
CG	Congo	KR		SE	Suède
СН	Suisse	KZ -	République de Corée	SG	Singapour
CI	Côte d'Ivoire	LI	Kazakhstan	SI	Slovénie
CM	Cameroun		Liechtenstein	SK	Slovaquie
CN	Chine	LK	Sri Lanka	SN	Sénégal
CS		LR	Libéria	SZ	Swaziland
	Tchécoslovaquie	LT	Lituanie	TD	Tchad
CZ -	République tchèque	LU	Luxembourg	TG	Togo
DE	Allemagne	LV	Lettonie	TJ	Tadjikistan
DK	Danemark	MC	Monaco	TT	Trinité-et-Tobago
EE	Estonie	MD	République de Moldova	UA	Ukraine
ES '	Espagne	MG	Madagascar	UG	Ouganda
Fl	Finlande	ML	Mali	US	Etats-Unis d'Amérique
FR	France	MN	Mongolie	CZ	Ouzbékistan
GA	Gabon	MR	Mauritanie	VN	Viet Nam

WO 97/17445 PCT/FR96/01773

MOYENS POUR LE TRAITEMENT ET LE DIAGNOSTIC DE MALADIES NEURODEGENERATIVES

La présente invention concerne des moyens pour le traitement et le diagnostic de maladies neurodégénératives. Elle concerne plus particulièrement l'utilisation d'un anticorps monoclonal capable de reconnaître et d'inactiver les chaînes homopolymères de glutamines dans les protéines spécifiquement associées à ces maladies.

La présence de séquences répétées dans l'ADN est un phénomène connu. Ces séquences peuvent être de différentes natures comme des séquences signal ou enhancer. Il peut également s'agir de séquences codant pour un homopolymère faisant partie d'une structure protéique de plus grande taille.

10

Dans le cas précis de la maladie de Huntington 15 il s'agit d'une séquence répétée de codons CAG codant chaîne homopolymère une de glutamine (polyglutamine). Il a été montré que cette séquence est bien exprimée dans les protéines traduites. L'implication protéines dans le déclenchement 20 développement de la maladie dépend essentiellement du nombre de résidus glutamine enchaînés dans la protéine. Plus celui-ci est important plus la maladie sera sévère et précoce.

On a pour l'instant dénombré au moins cinq 25 maladies neurodégénératives humaines génétiques associées à la présence de ces chaînes de résidus glutamine : l'atrophie musculaire spino-bulbaire associée au chromosome X ou maladie de Kennedy, la maladie de Huntington dominante autosomale, 30 spinocérébelleuse de type 1, la atrophie dentarorubralpallidoluysienne et l'ataxie spinocérébelleuse de type 3 ou maladie de Machado-Joseph. Dans les gènes codant pour les protéines responsables de ces maladies, le nombre de triplets CAG répétés est très variable. Par exemple dans 35 le gène responsable de la maladie de Huntington,

WO 97/17445 2 PCT/FR96/01773

nombre varie, entre 10 et 35 unités chez les sujets non atteints et de 37-40 jusqu'à 60-120 chez les malades. De plus chez les malades, on observe une instabilité de ce nombre de répétitions d'une génération à l'autre. Une explication à cette variabilité repose sur les phénomènes de recombinaison et réplication se produisant lors des divisions cellulaires au cours de la gamétogénèse. Ces phénomènes peuvent soit conduire à une augmentation du nombre de répétitions soit, plus rarement, diminution. Dans la plupart des cas le nombre de triplets CAG augmente chez les descendants et l'on observe que cette amplification de taille se fait surtout sur les allèles paternels du gène concerné. Le nombre recombinaisons subies par l'ADN lors de la spermatogénèse est en effet plus élevé que celui des recombinaisons survenant lors de l'ovogénèse. Ceci est dû au nombre très élevé de divisions survenant au cours la spermatogénèse.

5

10

15

Une étude réalisée au sein de plusieurs familles atteintes de la maladie de Huntington, a permis 20 de comparer sur plusieurs générations quelques paramètres tels que la longueur de ces séquences répétées, l'âge auquel se développe la maladie et la sévérité de celleci. Les résultats obtenus font apparaître une corrélation 25 inverse entre le nombre de triplets CAG (déterminant la longueur de la chaîne polyglutamine) d'une part et l'âge d'apparition et la gravité des symptômes d'autre part. Ceci permet d'expliquer la plus grande précocité et la plus grande sévérité de ces maladies de génération en 30 génération.

A ce jour il n'existe aucun outil thérapeutique pour le traitement de la maladie de Huntington et d'une manière générale des maladies neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.

La présente invention a ainsi pour objet de proposer une méthode de traitement de ces maladies. Elle est fondée sur l'utilisation d'un anticorps capable de se fixer sur les formes pathogènes des protéines responsables des maladies associées à une répétition de glutamine.

5

10

15

20

25

30

35

Plus précisément, la demanderesse s'est intéressée à la caractérisation d'un système capable de se lier <u>in vitro</u> à des chaînes polyglutamine dont la longueur correspond à celle présente dans les protéines responsables de maladies neurodégénératives. Ceci l'a conduit à rechercher un anticorps monoclonal à même de reconnaître spécifiquement les chaînes polyglutamine contenant un nombre de résidus supérieur à 37 ce qui correspond à la valeur limite inférieure de la longueur de la chaîne polyglutamine dans les protéines pathogènes.

De manière inattendue, la demanderesse a mis en évidence qu'un anticorps monoclonal spécifique, l'anticorps monoclonal 1C2 (mAclC2) s'avère capable de discriminer les protéines pathogènes des protéines normales en fonction de la longueur de leurs chaînes polyglutamines respectives.

L'anticorps monoclonal 1C2 est déjà connu pour son affinité pour un facteur de transcription se liant aux séquences TATA (TATA-binding protein : TBP). Jusqu'à présent le peptide LEEQQRQQQQQQ, localisé à l'extrémité N-terminale de la chaîne homopolymère de glutamine de la TBP, était considéré comme l'épitope pour lequel l'affinité de cet anticorps était la plus importante (Lescure A et al. EMBO Journal 13, 1166-1175 (1995)).

De manière tout à fait surprenante la demanderesse a montré que cet anticorps possédait en fait une très forte affinité pour les séquences polyglutamines même en l'absence du peptide décrit ci-dessus. Cette affinité est, de plus, proportionnelle à la longueur de

WO 97/17445 4 PCT/FR96/01773

la chaîne polyglutamine. Son affinité pour ces dernières est d'autant plus importante que les chaînes sont longues. Pour les chaînes de longueur normale elle est nulle pour un temps d'exposition normal à l'anticorps et très faible si l'on augmente cette durée. De ce fait l'anticorps 1C2 est capable de reconnaître les longues chaînes polyglutamines des allèles mutés des protéines responsables de la maladie de Huntington et des ataxies spinocérébelleuses 1 et 3 comme épitope pathologique. Avantageusement, il permet le diagnostic précoce des 10 sujets qui vont développer l'une de ces maladies ainsi que des familles à risques qui expriment des protéines dont la chaîne polyglutamine comprend un nombre résidus à la limite du pathologique.

L'anticorps monoclonal 1C2 reconnaît spécifiquement les formes pathologiques des protéines pathogènes dans la maladie de Huntington et les maladies associées à une répétition de triplets. Il peut être utilisé afin d'inactiver spécifiquement les formes pathogènes de ces protéines, la liaison de 1C2 pouvant entraîner

- un changement de conformation de la protéine lui faisant perdre ses propriétés pathogènes, ou,
- une plus grande sensibilité aux systèmes de 25 dégradation aussi bien intracellulaires qu'extracellulaires.

Un premier objet de la présente invention est par conséquent l'utilisation de l'anticorps 1C2 ou d'un fragment ou d'un dérivé de l'anticorps 1C2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement préventif ou curatif des maladies neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.

30

Les fragments ou dérivés d'anticorps sont par 35 exemple les fragments Fab ou F(ab)'2, les régions VH ou

VL d'un anticorps ou encore des anticorps simple chaîne (ScFv) comprenant une région VH liée à une région VL par un bras. Ce type de domaine est particulièrement avantageux puisqu'il peut être dirigé contre toute molécule.

5

35

Les anticorps, molécules de la superfamille des immunoglobulines, sont constitués de différentes chaînes (2 lourdes (H) et 2 légères (L)) elles-mêmes composées de différents domaines (domaine variable (V) domaine de 10 jonction (J), etc). Le fragment ou dérivé d'anticorps selon l'invention comprend au moins le site de liaison de l'anticorps aux séquences polyglutamines. Ce fragment peut être soit le domaine variable d'une chaîne ou lourde (V_H) , éventuellement sous forme de 15 fragment Fab ou F(ab')2 ou, préférentiellement, sous forme d'anticorps simple chaîne (ScFv). Les anticorps simple chaîne sont constitués d'un peptide correspondant au site de liaison de la région variable de la chaîne légère d'un anticorps relié par un bras peptidique à un peptide correspondant au site de liaison de la région 20 chaîne lourde d'un anticorps. variable de la construction de séquences d'acides nucléiques codant pour de tels anticorps modifiés selon l'invention a été décrite par exemple dans le brevet US 4 946 778 ou dans 25 les demandes WO 94/02610, WO 94/29446. Ce type de molécule c'est-à-dire comprenant le site de liaison de la région variable de la chaîne légère de l'anticorps 1C2 relié par un bras peptidique au site de liaison de la région variable de la chaîne lourde de l'anticorps 1C2, constitue également un objet de la présente invention. 30

Pour inactiver lesdites protéines pathogènes l'anticorps peut être administré tel quel dans le système nerveux des patients, par voie stéréotaxique. Dans ce cas l'anticorps sera dirigé contre les molécules pathologiques produites par les cellules malades. La

fixation de l'anticorps entraîne l'inactivation de ces protéines, et entraîne leur dégradation et permet aussi d'éviter leur accumulation à l'intérieur ou l'extérieur des cellules, une des causes possibles de la maladie. Ces 5 anticorps ou des fragments des ces anticorps peuvent également pénétrer à l'intérieur des cellules et ainsi inactiver les protéines qui ne sont pas sécrétées. Ils sont particulièrement avantageux pour le traitement des maladies telles que par exemple la maladie de Huntington, l'ataxie spinocérébelleuse de type 1, 2 ou 3, l'atrophie 10 musculaire spino-bulbaire associée au chromosome X ou de Kennedy, l'atrophie dentarorubralpallidoluysienne et l'ataxie spinocérébelleuse autosomale dominante.

Un autre mode d'utilisation de l'anticorps consiste à le faire agir directement à l'intérieur de la cellule. Pour ce faire on utilise les méthodes connues de transfert de gènes. Un mode particulier de réalisation de l'invention consiste à faire exprimer dans les cellules du patient un acide nucléique codant pour l'anticorps 1C2 ou pour un fragment ou dérivé l'anticorps 1C2 comme par exemple un fragment ScFv, de cet anticorps.

La séquence d'acides nucléiques codant pour l'anticorps 1C2 ou un fragment ou un dérivé l'anticorps 1C2 peut être administrée telle quelle, sous 25 forme d'ADN nu selon la technique décrite dans la demande WO 90/11092. Elle peut également être administrée sous forme complexée, par exemple avec du DEAE-dextran (Pagano et al., J. Virol. I (1967) 891), avec des protéines 30 nucléaires (Kaneda et al., Science 243 (1989) 375), avec des lipides (Felgner et al., PNAS 84 (1987) 7413), sous forme de liposomes (Fraley et al., J Biol Chem. 10431), etc. Préférentiellement, la utilisée dans le cadre de l'invention fait partie d'un 35 vecteur. L'emploi d'un tel vecteur permet en effet

d'améliorer l'administration de l'acide nucléique dans les cellules à traiter, et également d'augmenter sa stabilité dans lesdites cellules, ce qui permet d'obtenir un effet thérapeutique durable. De plus, il est possible d'introduire plusieurs séquences d'acide nucléique dans un même vecteur, ce qui augmente également l'efficacité du traitement.

5

10

35

Le vecteur utilisé peut être d'origine diverse, dès lors qu'il est capable de transformer les cellules animales, de préférence les cellules humaines. Dans un mode préféré de mise en oeuvre de l'invention, on utilise un vecteur viral, qui peut être chois parmi les adénovirus, les rétrovirus, les virus adéno-associés (AAV) ou le virus de l'herpès.

15 A cet égard, la présente invention a également pour objet tout virus recombinant comprenant, inséré dans son génome, un acide nucléique codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2. Préférentiellement, les virus utilisés dans le cadre de l'invention sont défectifs, 20 c'est-à-dire qu'ils sont incapables de se répliquer de autonome dans la cellule infectée. Généralement, le génome des virus défectifs utilisés dans le cadre de la présente invention est donc dépourvu au moins des séquences nécessaires à la réplication dudit virus dans 25 la cellule infectée. Ces régions peuvent être soit éliminées (en tout ou en partie), soit rendues nonfonctionnelles, soit substituées par d'autres séquences et notamment par la séquence codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2. Préférentiellement, le virus défectif 30 conserve néanmoins les séquences de son génome qui sont nécessaires à l'encapsidation des particules virales.

S'agissant plus particulièrement d'adénovirus, différents sérotypes, dont la structure et les propriétés varient quelque peu, on été caractérisés. Parmi ces sérotypes, on préfère utiliser dans le cadre de la

WO 97/17445. 8 PCT/FR96/01773

présente invention les adénovirus humains de type 2 ou 5 (Ad 2 ou Ad 5) ou les adénovirus d'origine animale (voir 94/26914). Parmi les adénovirus d'origine demande WO animale utilisables dans le cadre de la présente invention on peut citer les adénovirus d'origine canine, 5 bovine, murine, (exemple : Mav1, Beard et al., Virology 75 (1990) 81), ovine, porcine, aviaire ou encore simienne (exemple SAV). De préférence, l'adénovirus d'origine animale est un adénovirus canin, plus préférentiellement un adénovirus CAV2 [(souche manhattan ou A26/61 (ATCC VR-10 800) par exemple]. De préférence, on utilise dans le cadre de l'invention des adénovirus d'origine humaine ou canine ou mixte.

Préférentiellement, les adénovirus défectifs de l'invention comprennent les ITR, une séquence permettant 15 l'encapsidation et la séquence codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2. Encore plus préférentiellement, dans le génome des adénovirus de l'invention, la région au moins est non fonctionnelle. Le gène considéré peut être rendu non fonctionnel par 20 technique connue de l'homme du métier, et notamment par suppression totale, substitution, délétion partielle, ou addition d'une ou plusieurs bases dans le ou les gènes considérés. De telles modifications peuvent être obtenues in vitro (sur de l'ADN isolé) ou in situ, par exemple, 25 aux moyens des techniques du génie génétique, ou encore traitement au moyen d'agent mutagènes. D'autres régions peuvent également être modifiées, et notamment la (WO 95/02697), E2 (WO 94/28938), 94/28152, WO 94/12649, WO 95/02697) et L5 (WO 95/02697). 30 Selon un mode préféré de mise en oeuvre, l'adénovirus selon l'invention comprend une délétion dans les régions El et E4. Dans les virus de l'invention, la délétion dans la région El s'étend préférentiellement des nucléotides 35 455 à 3329 sur la séquence de l'adénovirus Ad5.

Les adénovirus recombinants défectifs selon l'invention peuvent être préparés par toute technique connue de l'homme du métier (Levrero et al., Gene 101 (1991) 195, EP 185 573; Graham, EMBO J. 3 (1984) 2917). 5 particulier, ils peuvent être préparés recombinaison homologue entre un adénovirus plasmide portant entre autre la séquence d'ADN codant ScFv de l'anticorps pour un fragment recombinaison homologue se produit après co-transfection 10 desdits adénovirus et plasmide dans une lignée cellulaire appropriée. La lignée cellulaire utilisée doit préférence (i) être transformable par lesdits éléments, et (ii), comporter les séquences capables de complémenter génome de l'adénovirus défectif, partie du 15 préférence sous forme intégrée pour éviter les risques de recombinaison. A titre d'exemple de lignée, on peut mentionner la lignée de rein embryonnaire humain 293 (Graham et al., J. Gen. Virol. 36 (1977) 59) qui contient notamment, intégrée dans son génome, la partie gauche du 20 génome d'un adénovirus Ad5 (12%). Des stratégies de construction de vecteurs dérivés des adénovirus ont également été décrites dans les demandes n°FR 93 05954 et FR 93 08596.

Ensuite, les adénovirus qui se sont multipliés 25 sont récupérés et purifiés selon les techniques classiques de biologie moléculaire, comme illustré dans les exemples.

Concernant les virus adéno-associés (AAV), il s'agit de virus à ADN de taille relativement réduite, qui s'intègrent dans le génome des cellules qu'ils infectent, 30 de manière stable et site-spécifique. Ils sont capables d'infecter un large spectre de cellules, sans induire la croissance, la morphologie d'effet sur ou la différenciation cellulaires. Par ailleurs, ils 35 semblent pas impliqués dans des pathologies chez l'homme.

WO 97/17445 10 PCT/FR96/01773

Le génome des AAV a été cloné, séquencé et caractérisé. Il comprend environ 4700 bases, et contient à chaque extrémité une région répétée inversée (ITR) de 145 bases environ, servant d'origine de réplication pour le virus.

5 Le reste du génome est divisé en 2 régions essentielles portant les fonctions d'encapsidation : la partie gauche du génome, qui contient le gène rep impliqué dans la réplication virale et l'expression des gènes viraux, la partie droite du génome, qui contient le gène cap codant 10 pour les protéines de capside du virus.

L'utilisation de vecteurs dérivés des AAV pour le transfert de gènes <u>in vitro</u> et <u>in vivo</u> a été décrite la littérature (voir notamment WO 91/18088; 93/09239 ; US 4,797,368. USS.139.941 EP 488 528). Ces demandes décrivent différentes constructions dérivées des 15 AAV, dans lesquelles les gènes rep et/où cap sont délétés et remplacés par un gène d'intérêt, et leur utilisation pour transférer <u>in vitro</u> (sur cellules en culture) ou <u>in</u> vivo (directement dans un organisme) ledit 20 d'intérêt. AAV recombinants Les défectifs selon l'invention peuvent être préparés par co-transfection lignée cellulaire infectée une par un virus auxiliaire humain (par exemple un adénovirus), d'un plasmide contenant la séquence codant pour un fragment 25 ScFv de l'anticorps 1C2 bordé de deux régions répétées inversées (ITR) d'AAV. et d'un plasmide portan les gènes d'encapsidation (gènes rep et cap) d'AAV. Les AAV recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

30 les virus Concernant de l'herpès les rétrovirus, la construction de vecteurs recombinants a été largement décrite dans la littérature voir notamment Breakfield et al., New Biologist 3 (1991) 203 EP178220, Bernstein et al. Genet. 35 7(1985)235:Mc Cormick, BioTechnology 3(1985)689, etc.

En particulier, les rétrovirus sont des virus intégratifs, infectant sélectivement les cellules en division. Ils constituent donc des vecteurs d'intérêt pour des applications cancer. Le génome des rétrovirus essentiellement deux LTR, une d'encapsidation et trois régions codantes (gag. pol et env). Dans les vecteurs recombinants dérivés rétrovirus, les gènes gag, pol et env sont généralement délétés, en tout ou en partie, et remplacés par une séquence d'acide nucléique hétérologue d'intérêt. Ces vecteurs peuvent être réalisés à partir de différents types de rétrovirus tels que notamment le MoMuLV ("murine moloney leukemia virus" : encore désigné MoMLV). le MSV ("murine moloney sarcomavirus"), le HaSV ("harvey sarcoma virus"), le SNV ("spleen necrosis virus"); le RSV ("rous sarcoma virus") ou encore le virus de Friend.

5

10

15

Pour construire des rétrovirus recombinants selon l'invention comportant un acide nucléique selon l'invention, un plasmide comportant notamment les LTR, la 20 séquence d'encapsidation et ledit acide nucléique est construit, puis utilisé pour transfecter une lignée cellulaire dite d'encapsidation, capable d'apporter en trans les fonctions rétrovirales déficientes dans le plasmide. Généralement, les lignées d'encapsidation sont donc capables d'exprimer les gènes gag. pol et env. De 25 telles lignées d'encapsidation ont été décrites dans antérieur, et notamment la lignée PA317 (US4,861,719), la lignée PsiCRIP (WO90/02806) lignée GP+envAm-12 (WO89/07150). Par ailleurs, 30 recombinants peuvent comporter modifications au niveau des LTR pour supprimer l'activité des transcriptionnelle, ainsi que d'encapsidation étendues, comportant une partie du gène gag (Bender et al., J. Virol 61 (1987) 1639). Les

rétrovirus recombinants produits sont ensuite purifiés par des techniques classiques.

Pour la mise en oeuvre de la présente invention, il est tout particulièrement avantageux d'utiliser un adénovirus ou un rétrovirus recombinant défectif. Ces vecteurs possèdent en effet des propriétés particulièrement intéressantes pour le transfert de gènes. L'adénovirus est particulièrement préféré pour le transfert de gènes dans le système nerveux (WO94/08026).

5

35

10 Avantageusement, dans les vecteurs l'invention, la séquence codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2 est placée sous le contrôle de signaux permettant son expression dans les cellules nerveuses. Préférentiellement, il s'agit de signaux d'expression 15 hétérologues, c'est-à-dire de signaux différents de ceux naturellement responsables de l'expression l'anticorps. Il peut s'agir en particulier de séquences responsables de l'expression d'autres protéines, ou de séquences synthétiques.

20 Notamment, il peut s'agir de séquences promotrices de gènes eucaryotes ou viraux. Par exemple, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome de la cellule que l'on désire infecter. De même, il peut s'agir de séquences promotrices issues du génome d'un 25 virus, y compris du virus utilisé. A cet égard, on peut citer par exemple les promoteurs E1A, MLP, CMV, LTR-RSV. etc. En outre, ces séquences d'expression peuvent être modifiées par addition de séquences d'activation, régulation, ou permettant une expression 30 spécifique.

La présente invention concerne également toute composition pharmaceutique comprenant soit l'anticorps 1C2, un fragment ou dérivé de cet anticorps soit un ou plusieurs vecteurs tels que décrits précédemment. Ces compositions pharmaceutiques peuvent être formulées en

d'administrations par voie topique, vue orale, parentérale, intranasale, intraveineuse, intramusculaire, sous-cutanée, intraoculaire, transdermique, intracérébral stéréotaxique, etc. De préférence, les compositions pharmaceutiques de l'invention contiennent un véhicule pharmaceutiquement acceptable pour une formulation injectable, notamment pour une infection directe dans le cerveau du patient. Il peut s'agir en particulier de solutions stériles, isotoniques, ou de compositions sèches, notamment lyophilisées, qui, par addition selon le cas d'eau stérilisée ou de sérum physiologique, permettent la constitution de solutés injectables. L'injection directe dans le cerveau du patent avantageuse car elle permet de concentrer l'effet thérapeutique au niveau des tissus affectés.

10

15

Les compositions selon l'invention sont tout particulièrement utiles pour le traitement des maladies neurodégénératives associées à la présence d'une protéine portant une chaîne homopolymère de glutamine.

20 Les doses de virus recombinant défectif utilisées pour l'injection peuvent être adaptées fonction de différents paramètres, et notamment fonction du vecteur viral, du mode d'administration utilisé, de la pathologie concernée ou encore de la durée 25 du traitement recherchée. D'une manière générale, adénovirus recombinants selon l'invention sont formulés et administrés sous forme de doses comprises entre 104 et 10¹⁴ pfu/ml, et de préférence 10⁶ à 10¹⁰ pfu/ml. Le terme pfu ("plaque forming unit') correspond au pouvoir infectieux d'une solution de virus, et est déterminé par 30 infection d'une culture cellulaire appropriée, et mesure, généralement après 48 heures, du nombre de plages de cellules infectées. Les techniques de détermination du titre pfu d'une solution virale sont bien documentées 35 dans la littérature. Concernant les rétrovirus, les

compositions selon l'invention peuvent comporter directement les cellules productrices, en vue de leur implantation.

Sur le plan thérapeutique il serait également nécessaire de disposer d'un outil de diagnostic fiable. Un tel outil serait en outre particulièrement avantageux pour le diagnostic des prédispositions familiales à développer ce type de maladies.

La présente invention a donc d'autre part pour 10 objet de proposer une méthode de diagnostic de la maladie Huntington fondée sur un test biologique.

La demanderesse s'est également intéressée à d'autres applications possibles de l'anticorps 1C2 dans le cadre de l'identification d'agents responsables de maladies neurodégénératives. Bien que 15 les symptômes cliniques manifestés soient souvent très différents la demanderesse a observé que certaines maladies neurodégénératives présentent en revanche de nombreux points communs, quant à leur mode de développement, avec 20 la maladie de Huntington. Ces ressemblances sont surtout une apparition des symptômes de plus en plus précoces et sévères au cours des générations, notamment mais pas exclusivement par transmission d'un allèle paternel muté. Les agents pathologiques responsables de ces maladies ne 25 sont pas connus et sont souvent difficilement identifiables. Il est particulièrement intéressant de rechercher s'il existe dans ces maladies un pathogène ressemblant dans sa structure à la protéine responsable de la maladie de Huntington. Il est alors 30 très avantageux d'utiliser l'anticorps monoclonal 1C2 pour détecter chez des sujets atteints de ces maladies la présence de chaînes polyglutamine. Ceci rend possible l'identification des protéines portant ces chaînes qui susceptibles d'être les agents pathalogiques 35 recherchés.

WO 97/17445 15 PCT/FR96/01773

1C2 reconnaît ainsi les ataxines-1 à 55 glutamines ou plus, dans le cas des SCA 1 (ataxie spinocérébelleuse 1), et trois protéines (une protéine majeure à 68K et deux protéines mineuses à 74K et 87K), dans le cas des SCA3 (Maladie de Machado-Joseph).

5

10

25

L'anticorps 1C2 permet, en avantageusement de différencier SCA2 une (ataxie spinocérébelleuse de type 2) d'une ADCA II (ataxie cérébelleuse autosomale dominante de type II) distinguant les protéines impliquées dans les phénotypes respectifs (protéine de 130K environ pour ADCA II, protéine de 150K environ, pour SCA2, poids moléculaires estimés par migration électrophorétique).

peut ainsi avantageusement permettre 15 d'identifier les formes pathogènes des protéines impliquées dans toute maladie neurodégénérative anticipation prouvée ou suggérée, telle que les ADCA de type I (SCA4, SCA5 par exemple), AD-FSP (paraplégie spastique familiale) ou bien encore dans certaines formes 20 et dans certains cas de maladies affectives bipolaires (psychoses maniaco-dépressives) ou de schizophrénie.

L'identification des protéines responsables de ces maladies permet d'accéder à l'étape de séquençage. L'invention fournit alors les moyens de construire des sondes d'ADN appropriées, pour l'identification du gène responsable et la mise en oeuvre de traitements de thérapie génique tels que décrit ci-dessus.

Après avoir caractérisé l'anticorps 1C2 et montré qu'il détecte de manière spécifique sur transferts 30 Western les protéines pathologiques présentes chez les patients atteints de HD, de SCA1 et ce SCA5, la demanderesse a également démontré que des protéines anormales étaient présentes dans des patients de familles SCA2 ou SCA7.

Ceci est en très bonne corrélation avec les observations cliniques d'anticipation chez ces familles. La protéine SCA2 mutante est cytoplasmique avec une masse moléculaire apparente de 150 kDa environ alors que la protéine SCA7 est nucléaire avec une masse moléculaire d'environ 130 kDa.

La demanderesse a alors utilisé les propriétés surprenantes et avantageuses de l'anticorps 1C2 pour isoler, par criblage d'expression, des gènes impliqués dans des maladies à extensions polyglutaminiques.

10

15

En plus de trois gènes connus, 1C2 a ainsi permis, par criblage de banques d'expression ADNc, de cloner puis de séquencer 6 nouveaux gènes contenant des répétitions CAG et pouvant être impliqués dans des maladies à chaînes polyglutaminiques (motifs codants les chaînes polyglutaminiques de ces gènes en SEQ ID n°1 à 6 et ADNc de SCA2 en entier en SEQ ID n°7).

Ces six nouveaux gènes ne présentent que de très faibles homologies avec les gènes connus.

- Un de ces nouveaux gènes (SEQ ID n°7 et 3) porte une mutation chez les patients atteints d'ataxie spinocérébelleuse de type 2 (SCA2), c'est-à-dire liée au chromosome 12q. Ce gène présente une expression ubiquitaire.
- L'invention, objet de la présente demande, a donc également pour objet six nouveaux gènes susceptibles d'être impliqués dans des maladies neurodégénératives ou psychiatriques à chaînes polyglutaminiques, et, en particulier le gène impliqué dans l'ataxie spinocérébelleuse de type 2 (gène SCA2).

Les allèles impliqués dans SCA2 ont, dans leur forme normale, de 17 à 29 triplets CAG répétés entre lesquels s'intercalent de 1 à 3 triplet(s) CAA.

Dans leur forme mutée, les allèles impliqués dans SCA2 présentent chez les patients étudiés de 37 à 50

triplets CAG répétés, ce nombre n'étant pas limitatif et étant en tout état de cause supérieur à 30 triplets.Ils apparaissent comme particulièrement instables lors des transmissions à la fois paternelles et maternelles. La séquence de trois d'entre eux présente des chaînes purement CAG.

5

10

15

30

Le fait qu'une corrélation inverse particulièrement abrupte soit observée entre l'âge où se déclare la maladie et le nombre de répétitions CAG suggère une plus grande sensibilité à la longueur des chaînes polyglutaminiques pour SCA2 que pour les autres maladies liées à une extension polyglutaminique.

Les expériences précédentes en transferts Western suggéraient que le seuil inférieur de détection en utilisant l'anticorps 1C2 était d'environ 30 glutamines.

De manière surprenante et inattendue, 1C2 a permis de cloner des ADNc codant pour des chaînes de seulement 12 à 26 glutamines.

Cela pourrait être dû à une plus forte sensibilité du clonage d'expression (plus forte abondance locale de protéines cibles et plus faible complexité des autres protéines), et/ou à une différence dans les conditions pour la réaction antigène/anticorps (pas de dénaturation par le SDS dans le criblage des colonies).

En conséquence l'utilisation de l'anticorps monoclonal 1C2 se généralise au diagnostic précoce de sujets susceptibles de développer toute maladie neurodégénérative liée à l'expression d'une protéine ayant dans sa structure une longue chaîne polyglutamine, ainsi que des familles à risques qui expriment des protéines dont la chaîne polyglutamine comprend un nombre de résidus à la limite du pathologique. Ce diagnostic peut utiliser directement l'anticorps 1C2 ou se faire par

analyse de l'ADN au niveau de gènes codant pour des polyglutamines, gènes identifiés grâce à l'anticorps 1C2.

Pour procéder à ces différents diagnostics, on utilise un anticorps monoclonal 1C2. Cet anticorps est mis en contact avec un extrait cellulaire obtenu à partir 5 de cellules du patient exprimant la protéine recherchée. L'anticorps interagit avec cette protéine au niveau de l'épitope représenté par la longue chaîne polyglutamine. Les complexes Anticorps-Antigènes sont ensuites révélés 10 par tout moyen connu de l'homme du métier (marquage de l'anticorps, utilisation d'un deuxième fluorescent anti-1C2, ELISA, etc.). L'intensité l'interaction est déterminée. C'est en fonction de cette dernière que l'on peut établir le diagnostic.

16 102 peut également être utilisé pour la localisation subcellulaire des formes pathologiques des protéines impliquées dans la maladie, pour suivre leur accumulation ou l'accumulation de leurs produits dégradation.

La méthode objet de la présente invention ouvre la voie à de nouvelles méthodes de traitement des maladies neurodégénératives basées sur une meilleure connaissance des protéines pathologiques qui en sont responsables.

L'invention objet de la présente demande, porte non seulement sur l'utilisation des propriétés nouvelles de l'anticorps 1C2 et sur les protéines impliquées dans la pathogénicité des maladies neurodégénératives à chaînes polyglutaminiques, mais aussi sur de nouveaux gènes également impliqués dans ces maladies.

Les six nouveaux gènes pouvant être impliqués dans des maladies neurodégénératives à chaînes polyglutaminiques selon l'invention, gène SCA2 inclus, sont d'une importance cruciale pour la compréhension des mécanismes de pathogénicité de ces maladies.

35

WO 97/17445 19 PCT/FR96/01773

Ils permettent la mise au point directe de sondes d'acides nucléiques, éventuellement marquées de manière à permettre la détection des formes normales ou mutées de ces gènes, capables de s'hybrider avec les acides nucléiques (ADN ou ARN) impliqués dans ces maladies neurodégénératives à chaînes polyglutaminiques.

5

10

15

20

25

De telles sondes nucléiques particulièrement utiles pour le suivi des familles à risques, le conseil génétique prénatal et discrimination différentes entre les maladies neurodégénératives, certaines d'entre elles pouvant présenter des symptômes proches.

La présente demande a donc également pour objet de telles sondes nucléiques, portant éventuellement une substitution chimique, sous forme libre ou associée, des compositions pharmaceutiques les renfermant dans un tampon approprié, une méthode <u>in vitro</u> de diagnostic et/ou de conseil génétique mettant en oeuvre lesdites sondes à l'aide d'une technologie telle que PCR, RT-PCR, et des kits de diagnostic comprenant lesdites sondes.

De telles sondes, selon l'invention, peuvent également servir de vecteurs de substances médicamenteuses pour délivrer lesdites substances médicamenteuses au niveau des zones présentant lesdits gènes, sous leur forme normale ou pathologique.

Les nouveaux gènes selon l'invention permettent également la mise au point directe d'acides nucléiques anti-sens (ADN ou ARN) utiles comme médicaments, dans le traitement de maladies neurodégénératives.

La présente demande vise donc également de tels acides nucléiques anti-sens, portant éventuellement, le cas échéant, une substitution chimique, sous forme libre ou associée, éventuellement inclus, encapsulé ou adsorbé, des compositions pharmaceutiques les renfermant dans un

tampon approprié, et des kits à usage thérapeutique comprenant lesdits acides nucléiques anti-sens.

La présente demande porte non seulement sur lesdits nouveaux gènes, sondes nucléiques, acides antisens selon l'invention mais 5 aussi sur tout nucléique présentant une homologie supérieure ou égale à 50% avec ces produits, sur tout fragment de ces produits, et sur toute banque d'acides nucléiques obtenues par criblage d'expression à l'aide de l'anticorps 1C2 de lignées cellulaires, issues de patients ou d'animaux atteints d'une maladie neurodégénérative.

10

La présente demande vise également un procédé d'identification ou de purification de protéines chaines polyglutaminiques utilisant une d'immunodétection ou d'immunopurification par l'anticorps 15 1C2, fragment ou dérivé de cet anticorps, ou pouvant secondairement à identifier conduire le gène correspondant.

La présente demande vise enfin une méthode de diagnostic utilisant l'amplification PCR sur ADN ou RT-20 PCR sur ARN permettant de détecter des formes mutées dans gènes codant pour des chaînes polyglutaminiques identifiées ou clonées grâce à l'anticorps 1C2.

La présente invention sera décrite plus en détail à l'aide des exemples qui vont suivre et qui 25 doivent être considérés comme illustratifs et limitatifs.

Dans ces exemples, il est fait référence aux figures 1 à 8:

- 30 - la figure l représente le criblage d'expression d'une banque d'ADNc en utilisant l'anticorps 1C2,
 - la figure 2 représente la détection par PCR d'allèles étendus dans une famille SCA2,

WO 97/17445 21 PCT/FR96/01773

- la figure 3 représente les structures d'allèles normaux et pathologiques,
- la figure 4 représente la distribution des tailles alléliques au locus SCA2,
- 5 la figure 5 représente l'instabilité de la répétition SCA2 au cours de transmissions de parents à enfants,
 - la figure 6 représente la corrélation entre l'âge de déclenchement de la maladie clinique et le nombre de répétitions,
 - la figure 7 représente la séquence de l'ADNc SCA2, et
 - la figure 8 représente l'analyse par transfert Northern de l'expression du gène SCA2.

15

10

35

EXEMPLES:

Techniques générales de biologie moléculaire

Les méthodes classiquement utilisées en biologie moléculaire telle que la technique de Western Blot, le marquage d'anticorps, etc... sont bien connues de l'homme de métier et sont abondamment décrites dans la littérature (Maniatis T. et al., "Molecular Cloning, a Laboratory Manual", Cold Spring Harbor Laboratory, Cold Spring Harbor, N.Y., 1982; Ausubel F.M.. et al, (eds), "Current Protocols in Molecular Biology", John Wiley & Sons, New York, 1987).

Exemple 1: Mise en évidence de l'affinité 30 spécifique de l'anticorps monoclonal 1C2 pour les chaînes polyglutamines.

Afin de mettre en évidence sa capacité à reconnaître des protéines possédant une chaîne homopolymère de glutamine, mAc1C2 a tout d'abord analysé en "Western Blot" sur des extraits de lignées cellulaires

WO 97/17445 22 PCT/FR96/01773

lymphoblastoïdes (ci-après LCL) provenant d'individus normaux et d'individus atteints de la maladie de Huntington présentant des longueurs variées de chaînes polyglutamines dans les HDP (Huntington Disease Protein).

5

10

15

20

Ces différentes protéines sont tout d'abord mises au contact d'un anticorps monoclonal anti-HDP. On observe lors de l'analyse en Western Blot que l'on discrimine très facilement les protéines normales de celles ayant une chaîne polyglutamine allongée, grâce à leur différence de poids moléculaire. Par contre, lorsque le même lot est analysé avec l'anticorps monoclonal 1C2, seules les protéines HDP à longue chaîne polyglutamine sont détectées, les protéines normales ne donnant pas de réponse. La réponse obtenue avec mAc1C2 est spécifique des protéines pathologiques.

Il est également très intéressant de constater que l'intensité du signal dépend de la longueur de la chaîne poluglutamine. Cette intensité est très forte pour les chaînes de plus de 50 unités et minimale pour des chaînes de 39-40 unités.

Exemple 2: Mise en évidence d'une corrélation entre la longueur de la chaîne polyglutamine et l'augmentation de l'affinité de 1C2 pour celle-ci

Cette relation entre intensité du signal et longueur de chaîne a ensuite été examinée à l'aide d'échantillons ordonnés en ordre de longueurs de chaînes décroissantes en partant du plus grand allèle. On observe que la valeur de l'affinité de l'anticorps monoclonal 1C2 pour les formes mutantes de HDP dépend clairement de la longueur de la chaîne de polyglutamine. En effet, l'intensité du signal est plus forte pour les protéines ayant une chaîne de 60 à 85 résidus que pour les protéines ayant une chaîne de 39 ou 40 résidus, cette dernière étant elle-même plus forte que celle observée pour des chaînes plus courtes.

On observe également qu'une durée d'exposition à l'anticorps prolongée permet la détection des protéines ayant une chaîne dont la longueur se situe à la limite supérieure des protéines normales (> 28).

Une comparaison semi-quantitative de l'intensité du signal détecté avec des HDP comprenant 36, 60 et 85 résidus glutamine a été effectuée à partir d'une série de dilutions d'extraits de LCL. L'intensité du signal HDP observée est 2 à 4 fois plus importante avec des chaînes de 85 résidus qu'avec des chaînes de 60 résidus et de 10 à 20 fois plus importante avec des chaînes de 60 résidus qu'avec des chaînes de 39 résidus.

Exemple 3: Mise évidence que l'épitope reconnu par mAclC2 est uniquement la chaîne polyglutamine

15

20

Lorsqu'on procède au séquencçage de la protéine HDP on remarque que le peptide LEEQQRQQQQQQ de TBP qui est reconnu par l'anticorps n'est pas présent dans les séquences qui entourent la chaîne de résidus glutamine dans HDP. On en déduit que l'épitope de HDP qui est reconnu par l'anticorps monoclonal 1C2 est bien uniquement la chaîne polyglutamine et que l'intensité du signal est uniquement dépendante de la longueur de celleci.

Une expérience de vérification a été faite avec différents allèles de TBP qui possèdent également des chaînes polyglutamine dont la longueur varie de 29 à 42 résidus. L'analyse en Western Blot, après exposition à 1C2, a permis de discriminer les allèles en fonction de leur taille. Là aussi l'intensité du signal est plus importante avec les chaînes de grandes tailles et les chaînes comprenant entre 27 et 30 résidus ne sont pas détectées.

L'anticorps 1C2 est donc capable de reconnaître spécifiquement une séquence polyglutamine. L'intensité du

WO.97/17445 24 PCT/FR96/01773

signal obtenu dépend de la longueur de ladite séquence plus celle-ci est longue plus l'intensité est forte.

Exemple 4: Détection d'une épitope pathologique 5 dans les ataxies spinocérébelleules SCA1 et SCA3.

Pour mettre en évidence la capacité de mAclC2 à détecter sélectivement d'autres protéines pathogènes comprenant une longue chaîne polyglutamine, nous avons analysé en Western Blot des extraits de LCL provenant de patients atteints de SCA1 et SCA3.

10

15

20

25

30

Lors de l'expérience de liaison avec mAclC2, une protéine de 100 kD a été spécifiquement détectée dans les extraits provenant de patients atteints de SCA1 alors qu'elle était absente des extraits provenant de patients atteints de SCA3. Cette protéine correspond à l'ataxine 1, la protéine responsable de SCA1. Inversement, dans les extraits de LCL provenant de patients atteints de SCA3 on a détecté au moins 4 protéines (une bande correspondant à une protéine de 68 kD et trois bandes mineures correspondant à des protéines de 64, 74 et 87 kD) qui sont absentes des extraits provenant de patients atteints de SCAl. Un contrôle effectué sur provenant de sujets sais ne montre aucune de ces bandes. Dans tous les cas, aussi bien chez les sujets sains que chez les sujets atteints, on retrouve une correspondant à la TBP et une autre correspondant à une protéine d'environ 230 kD. On peut en conclure que mAclC2 est spécifiquement des protéines responsables de SCA1 et SCA3 et peut donc être utilisé dans le diagnostic de ces deux maladies.

Exemple 5: Mise en évidence de la présence de protéine contenant une longue chaîne polyglutamine dans d'autres maladies neurodégénératives grâce à mAclC2.

Les caractéristiques phénotypiques communes à toutes les maladies considérées se retrouvent dans d'autres maladies neurodégénératives comme l'ataxie cérébelleuse autosomale dominante (ADCA) et la paraplégie spasmodique familiale (FSP) pour lesquelles la/les protéine(s) responsables ainsi que le(s) gène(s) correspondant n'ont pas encore été mis en évidence.

5

10.

15

20

25

On a testé en aveugle des extraits de LCL provenant de sujets atteints de ces deux maladies, et de SCA1, SCA3 et la maladie de Huntington.

Sur les 9 LCL testées, 4 montrent une bande correspondant à une protéine spécifique de 130 kD ou de 150 kD, 3 ne montrent aucun signal spécifique et les deux autres présentent des bandes correspondant aux protéines mutées responsables de SCA1 et appartiennent aux témoins.

Les résultats obtenus ont été comparés aux données des dossiers médicaux des sujets de l'expérience. Les colonnes portant la bande pour une protéine de 130 kD correspondent à des échantillons provenant de patients atteints d'ADCA de type II entraînant une dégénération rétinienne. Des expériences de cartographie chromosomique ont permis de localiser le gène correspondant à cette protéine de 130 kD sur le chromosome 3p, ce locus correspond au locus présumé responsable de la maladie. On a également retrouvé cette même protéine dans d'autres patients atteints d'ADCA de type II appartenant à d'autres familles.

d'autres patients atteints d'ADCA portant une mutation dans le gène SCA2 ainsi que chez des personnes de la même famille n'ayant pas développé la maladie. La protéine est toujours présente mais chez les sujets sains la longueur de la chaîne polyglutamine est plus petite et donc non détectée dans les conditions expérimentales telles que décrites ci-dessus.

On peut donc en déduire que cette protéine de 150 kD est bien responsable d'une maladie neurodégénérative associée à l'allongement d'une chaîne polyglutamine dans une protéine normale qui présente les mêmes caractéristiques de transmission que la maladie de Huntington.

Exemple 6: localisation intracellulaire des protéines pathologiques.

L'anticorps mAclC2 a également été utilisé pour déterminer la localisation intracellulaire de la protéine responsable de SCA3 ainsi que celle des protéines nouvellement identifiées et qui sont liées à l'ADCA de type II et à SCA2.

L'analyse des fractions cellulaires est effectuée selon la technique du Western Blot. On utilise des fractions enrichies provenant des différents compartiments cellulaires : le compartiment cytoplasmique et le compartiment nucléoplasmique. L'hybridation est réalisée avec mAclC2 marqué.

Les ataxines 2 et 3 ainsi que la HDP mutante ont été localisées dans la fraction cytoplasmique. La protéine de 130 kD liée à l'ADCA de type II a quant à elle été localisée dans la fraction nucléoplasmique. Des tests de contrôle effectué avec la TBP dont la localisation cellulaire est connue ont permis de valider ces résultats.

Exemple 7: clonage du gène impliqué dans 30 l'ataxie cérébelleuse de type 2 (SCA2).

. Méthode

25

Banques d'expression ADNc

Des ARN poly A+ SCA2 et SCA7 ont été préparés à 35 partir de lignées cellulaires lymphoblastoïdiques (LCL)

de patients SCA2 et SCA7. La transcription inverse a été réalisée en utilisant des oligonucléotides hexamériques aléatoires. Les ADNc ont été ligaturés à des adaptateurs EcoRI et clonés dans des bras de vecteur EcoRI I-SCREEN-1 (Novagen®) et insérés en suivant le protocole du fabricant.

Criblage des banques d'expression en utilisant l'anticorps 1C2.

Les phages ont été incubés pendant 15 minutes pour infection avec les bactéries BL21 dans LB contenant du maltose 0,2 mM, MgSO4 10 mM et du chloramphénicol à 40 mg/ml. Environ 8.10⁵ pfu de chaque banque ont été déposées sur un milieu NZY. Lorsque les plaques furent visibles, une membrane en nylon imbibée de IPTG 10mM a été placée sur les boîtes et l'induction de l'expression a été réalisée pendant 3 heures 30 minutes. Les membranes ont été ensuite lavées deux fois dans du PBS 1x, Tween 0,05% pendant 5 et 30 minutes respectivement.

Les membranes ont été bloquées dans du lait écrémé à 5% puis incubées avec l'anticorps monoclonal 1C2. L'anticorps secondaire (immunoglobulines de chèvre anti-souris) a été couplé à une peroxydase pour permettre une révélation avec le kit ECL (Amersham®). Les temps d'exposition sont couramment de 20 minutes.

Les plaques positives ont été éluées à 4°C dans un milieu SM et les phages ont été transformés dans les bactéries BL21 comme ci-dessus décrit. Un criblage secondaire et, si nécessaire, tertiaire a été réalisé comme ci-dessus. Les phages positifs isolés ont été excisés en suivant le protocole du fabricant (Novagen®) et les plasmides obtenus ont été transformés dans des bactéries HB101.

30

5

10

Des RT-PCR ont été réalisées en utilisant les amorces suivantes:

DAN1: CGTGCGAGCCGGTGTATGGG (UH13); GGCGACGCTAGAAGGCCGCT (UH10):

DAN15: CCACCATGCCCACCACCTCC; CCGCGCCGCCCAAGCTGTTG;

DAN26: AATGACGTGCTGCACCACTG; CCAGGCATCTGGATGGGAGG:

AAD10: CCTCGGACCTGATTCAAGGC; GCTGCTGGGAGGCATAAGGC;

AAD14: AAGTGCCCCTGTCCATCCTCT; GGAGAGGAGTGCAACAGACC:

AAD20: CGGTCGCGGCAATCCTAG; GAGGTTCCGGCTCGGACT.

Les amorces réalisées pour DAN1, DNA15, AAD14 et ADD20 permettent l'amplification de l'ADN génomique.

15 Les produits ont été analysés sur un d'agarose à 2% et transférés sur une membrane de nylon hybridation avec une sonde oligonucléotidique (CAG)16. Pour l'analyse PCR des allèles SCA2, 100 ng d'ADN génomique ont été amplifiés dans 20 ml de Tris-HCl 10mM (pH 8,3), KCl 50 mM, MgCl₂ 1,5 mM, glycérol 15%, 250 20 mM de chaque dNTP, et 10 pmoles d'amorces UH10 et UH13. Après un démarrage à chaud de 5 minutes à 96°C, 0,5 U de Taq polymérase a été ajoutée, 35 cycles (30 secondes à 94°C, 30 secondes à 65°C, 30 secondes à 72°C) et une 25 élongation finale de 10 minutes à 72°C ont été réalisés. Les produits ont été déposés sur un gel dénaturant à 6% de polyacrylamide et 7 M d'urée. Ils sont transférés et hybridés avec une sonde (CAG) 7. Pour le séquençage direct des allèles SCA2, 40 cycles ont été réalisés (les allèles "étendus" ont été mieux amplifiés en l'absence de KCl et 30 de glycérol) et les fragments excisés ont été séquencés sur un séquenceur automatique Applied Biosystems® (ABI) avec des didésoxynucléotides fluorescents.

fragment d'ADNc EcoRI de 2,5 Un kb correspondant à l'extrémité 3' du clone DAN1 a servi de sonde pour les analyses de transferts Northern et Zoo. Les transferts Northern de MTN humains et MTN II issus de humains ont été obtenus par Clontech®. cerveaux L'hybridation des sondes a été réalisée en utilisant la solution d'hybridation ExpressHyb® (Clontech®). Les transferts ont été lavés dans du SSC 0,1x, SDS 0,1% à 55°C. L'hybridation des transferts Zoo a été réalisée dans du formamide à 30%. Le lavage a été réalisé dans du SSC 0,5 x, SDS 0,1% à 51°C.

. Résultats

5

10

20

25

35

Clonage d'expression d'ADNc contenant des 15 polyglutamines

L'utilisation selon l'invention de l'anticorps monoclonal 1C2 avait permis précédemment de détecter dans des lignées lymphoblastiques de patients présentant les formes SCA2 et SCA7 de ADCA (ataxie cérébelleuse autosomale dominante) des protéines pathologiques devant contenir une longue chaîne polyglutaminique.

Pour essayer de cloner les ADNc correspondants, deux banques d'ADNc lymphoblastiques ont été construites dans un vecteur d'expression de bactériophages I (I-Screen-1, Novagen®), en utilisant des lignées cellulaires de patients SCA2 (AAD) ou SCA7 (DAN). Environ 8.10° clones ont été déposés sur plaques à partir de chaque banque et ont été criblés avec l'anticorps 1C2.

21 clones positifs ont été obtenus après trois 30 itérations de criblage.

En figure 1, est représenté le criblage d'expression d'une banque d'ADNc en utilisant l'anticorps 1C2: la partie supérieure gauche rectangulaire montre la détection du clone DAN1 à l'étape primaire de criblage (environ 20 000 pfu par boîte), avec un arrière-plan très

WO 97/17445 30 PCT/FR96/01773

clair. Les autres parties rectangulaires correspondent aux criblages secondaires de ce clone (environ 100 pfu par boîte).

Tous, excepté deux, contiennent des répétitions 5 CAG telles que déterminées par hybridation avec une sonde oligonucléotidique (CAG)10.

Les 19 clones positifs à CAG correspondent à 8 transcrits différents et sont présentés dans le tableau suivant.

Tableau 1: clones obtenus par criblage avec 1C2

clones	taille	polygin	motifs codants polygln	analogues sur banques de données
nouveaux gènes	gènes			
AAD10	0.7 kb	11 et 8	8 (CAG)6 CAA (CAG)4 (NNN)8 (CAG)2 CAA (CAG)3 (NNN)97 (CAG)5 (CAA)2 CAG CAC CAA CAG CAA	X05325 (i)
AAD 14 DAN 1 DAN 15	1.9 kb 4 kb 4 kb	12 et 14 22 18	(CAG)7 CAA (CAG)4 (NNN)25 (CAG)14 (CAG)8 CAA (CAG)4 CAA (CAG)8 (CAG)7 CAA (CAG)7 CAA (CAG) CAA	M62043; F11363; STS G16005 6 ESTs
DAN26	1.8 kb	12		ABS636; R72355; 1146162; 1143176
AAD20	1.9 kb	(14) (ii)	(CAG)14 N	M65150 (glutaminase de rat)
gènes connus	unus			
AAD5 AAD38	Huntington hSNFalpha	20 23 to 26		
DAN28	actine beta	aucune	(NNN)6 CAG (CAA)2 (CAG)2	

(i) l'extrémité 3' de AAD10 chevauche l'extrémité 5' de X85325 ce qui a été décrit comme contenant une chaîne glutaminique non polymorphique interrompue. Cette chaîne apparaît comme étant dans le cadre de lecture avec les régions codantes polyglutaminiques de AAD10 (ii) le plus grand cadre de lecture ouvert de AAD20 prédit que la répétition code pour une polyleucine (iii) excepté pour G16005, l'homologie ne chevauche pas les répétitions CAG

WO 97/17445 32 PCT/FR96/01773

Les 19 clones positifs incluent un ADNc d'huntingtine normale (20 gln) et un ADNc pour le facteur de transcription $hSNF-\alpha^{32}$, qui contient aussi une répétition polyglutaminique (26 gln). La taille de la dernière protéine (174 kDa) l'exclut comme candidat pour les gènes de SCA2 ou SCA7.

Les six autres transcrits correspondent à des gènes contenant CAG nouveaux.

Aucun des clones ne présente cependant nombre de répétitions pathologique attendu (> 35 gln), 10 longues chaînes consistant en 14 ininterrompus (AAD14 et AAD20). Dans tous les gènes exceptés AAD20, le cadre de lecture ouvert permet de prédire de manière non ambiguë une polyglutaminique. En tenant compte des interruptions par 15 codons CAA, les plus longues polyglutaminiques prédites ont été trouvées dans DAN1 (22 gln) et DAN15 (18 gln). Ce résultat est inattendu par rapport aux résultats obtenus au préalable par transferts Western pour lesquels 1C2 ne détecte que les chaînes 20 d'une longueur supérieure à 30 gln dans des extraits cellulaires entiers.

Identification d'un clone SCA2.

Bien que les répétitions obtenues n'apparaissent très étendues, il restait possible qu'un des clones représente un allèle normal au locus SCA2 ou SCA7, ou bien la rétractation d'un allèle étendu du fait de l'instabilité des longues répétitions dans les bactéries.

Des amorces adjacentes aux répétitions (voir méthode) ont donc été construites et testées par RT-PCR ou PCR sur, respectivement, de l'ARNm ou de l'ADN génomique obtenus de patients SCA2 et SCA7.

Une paire d'amorces (dérivées de DAN1) détecte les fragments RT-PCR étendus des patients SCA2. Cela a été confirmé en utilisant les mêmes sondes dans toutes les familles SCA2 testées au niveau de l'ADN génomique.

5 En figure 2 est représentée la détection par PCR d'allèles étendus dans une famille SCA2: l'analyse PCR a été réalisée en utilisant les sondes UH10 et UH13; les tailles alléliques (nombre de répétitions) 22/37, 23/38, 22/43, 22/43, 22/23 et 22/22 pour les 10 1 à 6 respectivement; individus le père génération II a transmis des allèles étendus par répétitions à ces deux filles affectées; ceci est corrélé avec une forte anticipation (l'âge de déclenchement de la maladie est indiqué sur le pedigree); on note une 15 hétérogénéité apparente des allèles mutants; la plus forte bande a été utilisée pour la détermination des tailles de répétitions.

De plus, ces amorces amplifient le fragment correspondant dans quatre YAC de la région candidate SCA2 de 12q23-24.1 (CEPH YAC 674f2, 722h7, 774a3 et 910g1) qui contiennent également le microsatellite D12S1340 (AFM291xe9).

Allèles normaux et pathologiques

20

La répétition originelle dans le clone DAN1 est interrompue par deux triplets CAA. Afin de vérifier si les interruptions sont trouvées dans les allèles normaux de manière générale, les produits PCR correspondants à 17 allèles normaux indépendants ont été séquencés.

Tous les allèles analysés contiennent de 1 à 3 CAA dispersés, dans les plus communs des cas (9 sur 17) deux CAA sont observés avec une structure (CAG)8 CAA (CAG)4 CAA (CAG)8, comme pour DAN1.

En figure 3, est représentée la structure 35 d'allèles normaux et pathologiques: le séquençage direct

des produits PCR montre des codons CAA intercalaires (cercles pleins) parmi des répétitions CAG (cercles vides); deux allèles pathologiques à 40 et 41 répétitions et un allèle à 34 répétitions d'un porteur cliniquement normal d'un haplotype SCA2 ont été amplifiés dans différentes conditions et ne montrent pas de CAA intercalaires.

Par analyse PCR de 110 allèles, un nombre normal de 17 à 29 répétitions a été observé. 22 répétitions ont été observées pour 75% des allèles alors que le nombre lié à la pathogénicité était de 37 à 50 répétitions (n=31).

En figure 4, est représentée la distribution des tailles alléliques au locus SCA2: les analyses PCR d'individus français normaux et SCA2 ont été réalisées comme décrit ci-dessus; les 110 allèles normaux sont des allèles indépendants alors que les 31 allèles pathologiques (barres pleines) dérivent de 8 familles.

Deux allèles mutants indépendants ont été 20 séquencés et se présentent comme constitués de pures chaînes CAG (voir figure 3), tout comme s'est présenté un allèle à 34 CAG d'un individu âgé de 32 ans cliniquement normal issu d'une famille SCA2. Cet individu est porteur de l'haplotype pathologique.

25

10

15

Instabilité et âge de déclenchement de la maladie

Dans les 16 cas de transmissions de parents à enfants que nous avons pu étudier, 13 ont mis en évidence une instabilité. Un seul cas a mis en évidence une diminution (de 3 unités), et de manière plus frappante, 5 cas ont mis en évidence une augmentation de 5 à 10 répétitions. Voir, à ce sujet, la figure 2 et voir également la figure 5 qui représente l'instabilité de la répétition SCA2 lors d'une transmission de parents à

enfants: la différence entre le nombre d'unités de répétitions dans les allèles étendus de parents et enfants a été déterminée pour neuf transmissions paternelles et sept transmissions maternelles chez 8 familles.

5

25

35

Ces grands sauts ont été observés pour les transmissions à la fois paternelles et maternelles, contrairement à ce qui a été observé dans les autres maladies liées aux chaînes polyglutaminiques.

Une forte corrélation inverse entre l'âge de déclenchement de la maladie et la longueur des répétitions a été observée pour 26 patients (r = -0.86) avec une régression quadratique, p = 0.0001.

En figure 6, est représentée la corrélation 15 entre l'âge de déclenchement de la maladie clinique et le nombre de répétition: les données proviennent de 26 patients (âge moyen de déclenchement de la maladie = 34 ans, gamme allant de 13 à 60 ans); le coefficient de corrélation est calculé pour une régression quadratique (r = -0,86; p < 0,0001).

L'effet de répétitions additionnelles est frappant: pour quatre patients présentant 37 répétitions, l'âge de déclenchement de la maladie s'est situé entre 45 et 60 ans alors que pour les trois patients présentant de 46 à 50 répétitions, l'âge de déclenchement de la maladie s'est situé entre 13 et 18 ans.

Le gène SCA2 et son expression

Le clone DAN1 (4,0kb) a été entièrement 30 séquencé: en figure 7, est représentée la SEQ ID n°7.

La figure 7 représente en effet la séquence de l'ADNc SCA2. La séquence nucléotidique de la position 1 à 3986 provient du clone DAN1. Les dernières 177 paires de bases (en italique) proviennent de EST (H92640, N90240 et Z13574 de dbEST) qui chevauchent, de manière non ambiguë,

l'extrémité 3' de la séquence DAN1. Seules les séquences communes aux trois EST ont été ici ajoutées à la séquence DAN1. La chaîne polyA interne à la position 4002 diffère en longueur des trois EST (indiqués par un a en lettre minuscule) et n'est pas précédée par un signal polyadénylation. EST N90240 présente cependant deux signaux de polyadénylation putatifs AATAAA situés à 33 et 59 paires de bases en 3' de l'extrémité de la séquence consensus proposée. Le premier codon méthionine à la position 243 et le consensus Kozak qui le précède sont soulignés. Ce codon est en phase avec une séquence d'aminoacides putative située en amont (en italique). Le premier codon de terminaison dans le cadre (position 2745) est souligné. Le cadre de lecture chevauchant est également montré (en italique) et son codon de terminaison souligné (position 3638). séquence de la position 2560 à la position 2880 est confirmée par des EST chevauchant (H70616, R10603), ce qui écarte une mutation artéfactuelle du cadre de lecture dans le clone DAN1.

5

10

15

20

25

Un cadre de lecture ouvert commence à la position l'jusqu'à la position 2745. La première méthionine est à la position 243 et est précédée d'une très bonne séquence consensus pour l'initiation de la traduction (accord de 6/9 y compris l'important A à -3). La séquence amont est très riche en GC, ce qui pourrait expliquer l'absence de codons d'arrêt dans les trois cadres de lecture.

De manière inattendue, un second cadre de lecture ouvert de 348 codons chevauche, dans un cadre différent, le plus grand cadre de lecture ouvert. La probabilité pour que cela soit le résultat du hasard est faible; cela suggère une mutation du cadre de lecture dans le clone originel DAN1. Une comparaison avec la séquence de 3 EST chevauchant cette région (positions

2560 à 2880) a cependant confirmé la séquence du clone DAN1 et la présence du codon d'arrêt prédit. L'existence d'un déphasage du cadre de lecture lors de la traduction reste une possibilité distincte, d'autant plus que le programme informatique GRAIL la donne au cadre de lecture ouvert 3' un score "excellent" pour sa capacité à coder des protéines. Une autre possibilité est l'existence d'épissages alternatifs produisant diverses formes d'ARNm, certaines étant porteuses d'un décalage du cadre de lecture (exemple: le gène FMR1 fragile X mental retardation 1). Trois autres EST chevauchant étendent la région 3' non traduite de 177 paires de bases (voir figure 7).

5

10

Un fragment DAN1 de 2,5 kb a été utilisé comme sonde dans des transferts Northern avec de l'ARN polyA + humain. Une expression ubiquiste a été trouvée dans différentes régions du cerveau et une forte expression a été observée dans d'autres organes.

En figure 8, est représenté une analyse d'un transfert Northern. Une sonde de 2,5 kb (de la position 1370 à 3985 sur la figure 7) a été utilisée pour les transferts Northern (MTN Clontech® et MTN2 issu de cerveau) contenant de l'ARN polyA + humain des régions de cerveau et des tissus indiqués. La longueur de l'ARNm a été évaluée à 4,4 kb, ce qui est très proche de la séquence de 4,2 kb dérivée du DAN1 et chevauchant les EST.

La ou les protéine(s) prédite(s) à partir des deux cadres de lecture ouverts ne présente(nt) pas d'homologie significative avec des protéines connues chez les humains ou chez les autres organismes. Le gène apparaît bien conservé chez les mammifères (bovins, lapins, moutons, cochons et souris) et les poulets comme l'indiquent les fragments à fortes réactions croisées observés sur transfert Zoo en utilisant les mêmes sonde

d'ADNc et conditions d'hybridation et de lavage que pour l'analyse par transfert Northern.

5 . Discussion

30

35

SCA2 est le sixième locus cloné correspondant à une maladie où se trouve impliquée une extension de répétitions CAG/polyglutamine.

Dans la population étudiée, une limite inférieure de pathogénicité de 37 glutamines a été trouvée, ce qui est très proche de la limite de 36 trouvée chez les très rares patients atteints de la maladie de Huntington. Cette limite n'est pas définitive et ne pourra être établie que par l'étude d'un nombre plus élevé de patients. Les limites inférieures pour les autres maladies sont respectivement 40, 40, 49 et 61 pour SBMA, SCA1, DRPLA et MJD/SCA3.

Malgré un seuil de pathogénicité similaire,

l'effet des glutamines additionnelles apparaît plus
important dans SCA2 que dans HD puisque le déclenchement
juvénile de la maladie (inférieur ou égal à 20 ans) est
atteint avec 46 répétitions pour SCA2 alors que, pour HD,
les cas juvéniles sont majoritairement atteints avec plus
de 60 répétitions et, pour SCA1, à plus de 55
répétitions.

La courbe, très abrupte, de corrélation semble plus proche de celle de la maladie de Machado-Joseph (SCA3), pour laquelle le seuil de pathogénicité est cependant plus élevé. Cela suggère que la protéine impliquée dans SCA2 (ataxine 2) est très sensible aux polyglutamines.

En alternative, cette sensibilité accrue pourrait être une propriété des neurones affectés. L'existence d'un effet "contexte protéique" est supporté

WO 97/17445 39 PCT/FR96/01773

par le fait que dans la protéine TBP (TATA binding protein), jusqu'à 42 glutamines sont trouvées dans les allèles normaux. Il est de plus possible que la toxicité d'une ataxine troncaturée soit plus élevée que celle de la protéine entière, avec un rôle protecteur de la partie protéique troncaturée.

5

10

15

20

Un autre caractère très frappant chez les familles SCA2 est la haute instabilité de la répétition. 13 des 16 transmissions mettent en évidence une instabilité et 5 d'entre elles, en particulier, présentent une augmentation de 5 à 10 répétitions.

De telles augmentations se produisent dans 20 à 30% des transmissions paternelles de HD, préférentiellement chez des allèles parentaux à plus de 45 glutamines, et sont très rares, pour SCAl ou SBMA, pour des tailles de répétitions similaires.

Ces grandes extensions additionnelles se produisent, de plus, lors de transmissions paternelles et maternelles. Ce fait est en bonne corrélation avec le manque de biais parental dans l'anticipation de SCA2 pour laquelle les mêmes 11-16 années d'anticipation de l'âge de déclenchement de la maladie ont été observées indépendamment du sexe du parent transmetteur.

Le biais paternel pour l'extension qui est 25 observée chez HD, SCAl, DRPLA et aussi chez des dystrophies myotoniques (pour des allèles dans la gamme des 50-100 CTG), et, dans une moindre mesure chez SBMA, n'est pas une propriété intrinsèque des répétitions CAG ou CTG. Des effets dus à la position (nature des séquences environnantes et localisation de la séquence relativement aux origines de réplication) pourraient jouer un rôle important dans l'instabilité.

Un autre trait du locus SCA2 est l'interruption, chez les allèles normaux, de la

répétition de CAG par 1 à 3 CAA (qui codent également pour des glutamines).

Les trois allèles pathologiques séquencés (issus de familles différentes) contiennent cependant des répétitions purement CAG. Ceci est très similaire au cas de SCAl pour lequel les allèles normaux sont interrompus par des codons CAT (histidine) alors que les allèles étendus sont constitués purement de CAG.

Ces interruptions dans les répétitions 10 pourraient avoir un effet stabilisant et la perte des interruptions CAA pourrait constituer un évènement initial dans l'histoire de la mutation.

Comme dans quatre des cinq autres maladies à polyglutamine (l'exception étant SBMA et le gène du récepteur androgène), le gène SCA2 n'a pas de fonction évidente et apparaît comme s'exprimant de manière ubiquiste dans le cerveau et cela même dans des zones telles que le putamen qui reste non affecté chez les patients.

La taille apparente de la protéine SCA2 mutante est de 150 kDa sur transferts Western mais les chaînes étendues de polyglutamines peuvent affecter la migration électrophorétique et une taille d'environ 120-130 kDa (environ 1100-1200 acides aminés) pour l'ataxine 2 normale peut être estimée.

Le cadre de lecture ouvert principal commençant au premier codon méthionine (caractérisé par une très bonne concordance avec le consensus Kozak), code pour une protéine de 834 acides aminés et d'un poids moléculaire de 89,9 kDa.

30

35

Pour expliquer un tel écart, on peut supposer que, soit le vrai codon d'initiation est en amont de la séquence présentée, soit le cadre de lecture ouvert 3' qui chevauche le cadre principal est utilisé par déphasage du cadre de lecture lors de la traduction sur

les ribosomes. Une troisième possibilité est que les ADN séquencés correspondent à un épissage alternatif altérant la phrase de lecture. Etant donné que la séquence présentée (4,2 kb) est très proche de la longueur d'ARNm estimée sur transfert Northern (4,4 kb, polyA inclus), il n'y a pas beaucoup de place pour un site d'initiation amont additionnel.

Il est donc possible qu'un déphasage ribosomique du cadre de lecture, qui est observé pour plusieurs gènes viraux et aussi pour quelques gènes humains, soit impliqué.

10

15

20

Une mutation -1 du cadre de lecture correspondrait à une protéine normale de 1132 acides aminés et de poids moléculaire 121,7 kDa, ce qui est en très bon accord avec le poids moléculaire estimé.

Par analyse informatique de la séquence ARNm, des structures secondaires de pseudonoeuds, qui peuvent constituer des séquences stimulant les évènements de mutation du cadre de lecture, n'ont pu être mises en évidence. La mutation -1 du cadre de lecture telle que suggérée ci-dessus ne constitue donc qu'une explication possible des écarts de tailles observés.

La mise en évidence d'un éventuel épissage alternatif pourra être établie par RT-PCR en utilisant des amorces basées sur la séquence de la figure 7 à partir d'ARN provenant de divers tissus.

LISTE DE SEQUENCES

- (1) INFORMATIONS GENERALES:
 - (i) DEPOSANT:
 - (A) NOM: C.N.R.S.
 - (B) RUE: 3, rue Michel-Ange
 - (C) VILLE: PARIS
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75016
 - (A) NOM: I.N.S.E.R.M.
 - (B) RUE: 101, rue de Tolbiac
 - (C) VILLE: PARIS
 - (E) PAYS: FRANCE
 - (F) CODE POSTAL: 75013
 - (ii) TITRE DE L' INVENTION: Moyens pour le traitement et le diagnostic des maladies neurodégénératives
 - (iii) NOMBRE DE SEQUENCES: 6
 - (iv) FORME DECHIFFRABLE PAR ORDINATEUR:
 - (A) TYPE DE SUPPORT: Floppy disk
 - (B) ORDINATEUR: IBM PC compatible
 - (C) SYSTEME D' EXPLOITATION: PC-DOS/MS-DOS
 - (D) LOGICIEL: PatentIn Release #1.0, Version #1.30 (OEB)
- (2) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 1:
 - (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 399 paires de bases
 - (B) TYPE: nucleotide
 - (C) NOMBRE DE BRINS: simple
 - (D) CONFIGURATION: des deux
 - (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC
 - (iii) HYPOTHETIQUE: NON
 - (iv) ANTI-SENS: NON
 - (vii) SOURCE IMMEDIATE:
 - (B) CLONE: AAD10
- (xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1: CAGCAGCAGC AGCAGCAGCAG CAGNNNNNN 40 NNNNNNNNN NNNNNNCAG CAGCAACAGC AGCAGNNNNN 80 120 160 200 240 280 320 360 NNNNNCAGC AGCAGCAGCA GCAACAACAG CACCAACAGC 400 AA 402

(3) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 2: (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 152 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC	
(iii) HYPOTHETIQUE: NON	
(iv) ANTI-SENS: NON	
(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: AAD14	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID	NO: 2:
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAACAGCAG CAGCAGNNNN NNNNNNNNNN	40 80 120 153
(4) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 3:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 66 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux 	
<pre>(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON</pre>	
(Vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: DAN1	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID	NO: 3:
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAGCAACAG CAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGCAGC	4 0 6 6
(5) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 4:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 54 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux 	

42

(11) TYPE DE MOLECULE: ADNC (111) HYPOTHETIQUE: NON (111) ANTI-SENS: NON (V11) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: DAN15	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 4:	
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA GCAACAGCAG CAGCAGCAGC 40 AGCAGCAACA GCAA 54	
(6) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 5:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 36 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON	
(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: DAN26	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 5:	
CAGCAGCAGC AGCAGCAGCA ACAGCAGCAG CAGCAG 3	6
(7) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 6:	
 (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE: (A) LONGUEUR: 42 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple (D) CONFIGURATION: des deux 	
(ii) TYPE DE MOLECULE: ADNC (iii) HYPOTHETIQUE: NON (iv) ANTI-SENS: NON	
(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: AAD20	
(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEO ID NO: 6:	

CAGCAGCAGC AGCAGCAGCAGCAGC AG

(8) INFORMATIONS POUR LA SEQ ID NO: 7:

- (i) CARACTERISTIQUES DE LA SEQUENCE:
 - (A) LONGUEUR: 4199 paires de bases (B) TYPE: nucleotide (C) NOMBRE DE BRINS: simple

 - (D) CONFIGURATION: des deux
- (ii) TYPE DE MOLECULE: ADNo
- (iii) HYPOTHETIQUE: NON
- (iv) ANTI-SENS: NON

(vii) SOURCE IMMEDIATE: (B) CLONE: DAN1

(xi) DESCRIPTION DE LA SEQUENCE: SEQ ID NO: 1:

ACGGCAACGG	csscsscscs	TTTCGGCCCG	GCTCCCGGCG	GCTCCTTGGT	CTCGGCGGGC	60
стсссссссс	CTTCGTCGTC	GTCCTTCTCC	CCCTCGCCAG	CCCGGGCGCC	CCTCCGGCCG	120
CGCCAACCCG	CGCCTCCCCG	CTCGGCGCCC	GTGCGTCCCC	GCCGCGTTCC	GGCGTCTCCT	180
TGGCGCGCCC	GGCTCCCGGC	TGTCCCCGCC	CGGCGTGCGA	GCCGGTGTAT	GGGCCCCTCA	240
CCATGTCGCT	GAAGCCCCAG	CAGCAGCAGC	AGCAGCAGCA	GCAACAGCAG	CAGCAGCAAC	300
AGCAGCAGCA	GCAGCAGCAG	CAGCCGCCGC	CCGCGGCTGC	CAATGTCCGC	AAGCCCGGCG	3,60
GCAGCGGCCT	TCTAGCGTCG	ccccccccc	CGCCTTCGCC	GTCCTCGTCC	TCGGTCTCCT	420
CGTCCTCGGC	CACGGCTCCC	TCCTCGGTGG	TCGCGGCGAC	CTCCGGCGGC	GGGAGGCCCG	480
GCCTGGGCAG	AGGTCGAAAC	AGTAACAAAG	GACTGCCTCA	GTCTACGATT	TCTTTTGATG	540
GAATCTATGC	AAATATGAGG	ATGGTTCATA	TACTTACATC	AGTTGTTGGC	TCCAAATGTG	600
AAGTACAAGT	GAAAAATGGA	GGTATATATG	AAGGAGTTTT	TAAAACTTAC	AGTCCGAAGT	660
GTGATTTGGT	ACTTGATGCC	GCACATGAGA	AAAGTACAGA	ATCCAGTTCG	GGGCCGAAAC	720
GTGAAGAAAT	AATGGAGAGT	ATTTTGTTCA	AATGTTCAGA	CTTTGTTGTG	GTACAGTTTA	780
AAGATATGGA	CTCCAGTTAT	GCAAAAAGAG	ATGCTTTTAC	TGACTCTGCT	ATCAGTGCTA	840
AAGTGAATGG	CGAACACAAA	GAGAAGGACC	TGGAGCCCTG	GGATGCAGGT	GAACTCACAG	900
CCAATGAGGA	ACTTGAGGCT	TTGGAAAATG	ACGTATCTAA	TGGATGGGAT	CCCAATGATA	960
TGTTTCGATA	TAATGAAGAA	AATTATGGTG	TAGTGTCTAC	GTATGATAGC	AGTTTATCTT	1020
CGTATACAGT	GCCCTTAGAA	AGAGATAACT	CAGAAGAATT	TTTAAAACGG	GAAGCAAGGG	1080
CAAACCAGTT	AGCAGAAGAA	ATTGAGTCAA	GTGCCCAGTA	CAAAGCTCGA	GTGGCCCTGG	1140
AAAATGATGA	TAGGAGTGAG	GAAGAAAAAT	ACACAGCAGT	TCAGAGAAAT	TCCAGTGAAC	1200
GTGAGGGGCA	CAGCATAAAC	ACTAGGGAAA	TATATATATA	TCCTCCTGGA	CAAAGAAATA	1260

					C CAGCCTGGAT	1320
					G AATTCTGGTT	1380
CAGACCAAA	G AGTAGTTAA	T GGAGGTGTT	C CCTGGCCAT	C GCCTTGCCC	A TCTCCTTCCT	1440
CTCGCCCAC	C TTCTCGCTA	C CAGTCAGGT	C CCAACTCTC	T TCCACCTCG	G GCAGCCACCC	1500
CTACACGGC	C GCCCTCCAG	G CCCCCTCG	C GGCCATCCA	G ACCCCCGTC	T CACCCCTCTG	1560
CTCATGGTT	C TCCAGCTCC	T GTCTCTACT.	A TGCCTAAAC	G CATGTCTTC.	A GAAGGGCCTC	1620
CAAGGATGT	C CCCAAAGGC	C CAGCGACAT	C CTCGAAATC	A CAGAGTTTC	T GCTGGGAGGG	1680
GTTCCATAT	C CAGTGGCCT.	a gaatttgta	CCCACAACC	C ACCCAGTGA	A GCAGCTACTC	1740
CTCCAGTAG	C AAGGACCAG	r cccrcgggg	G GAACGTGGT	ATCAGTGGT	AGTGGGGTTC	1800
CAAGATTAT	C CCCTAAAAC	CATAGACCC	GGTCTCCCA	ACAGAACAG1	ATTGGAAATA	1860
CCCCCAGTG	G GCCAGTTCT	GCTTCTCCC	AAGCTGGTAT	TATTCCAACT	GAAGCTGTTG	1920
CCATGCCTAT	TCCAGCTGC	TCTCCTACGO	CTGCTAGTCC	TGCATCGAAC	AGAGCTGTTA	1980
CCCCTTCTAC	g tgaggctaa <i>;</i>	A GATTCCĄGGO	TTCAAGATCA	GAGGCAGAAC	TCTCCTGCAG	2040
GGAATAAAGA	AAATATAAA	CCCAATGAAA	CATCACCTAG	CTTCTCAAAA	GCTGAAAACA	2100
AAGGTATATO	ACCAGTTGTT	TCTGAACATA	GAAAACAGAT	TGATGATTTA	AAGAAATTTA	2160
AGAATGATTT	TAGGTTACAG	CCAAGTTCTA	CTTCTGAATC	TATGGATCAA	СТАСТАААСА	2220
AAAATAGAGA	GGGAGAAAA	TCAAGAGATT	TGATCAAAGA	CAAAATTGAA	CCAAGTGCTA	2280
AGGATTCTTT	CATTGAAAAT	AGCAGCAGCA	ACTGTACCAG	TGGCAGCAGC	AAGCCGAATA	2340
GCCCCAGCAT	TTCCCCTTCA	ATACTTAGTA	ACACGGAGCA	CAAGAGGGGA	CCTGAGGTCA	2400
CTTCCCAAGG	GGTTCAGACT	TCCAGCCCAG	CATGTAAACA	AGAGAAAGAC	GATAAGGAAG	2460
AGAAGAAAGA	CGCAGCTGAG	CAAGTTAGGA	AATCAACATT	GAATCCCAAT	GCAAAGGAGT	2520
TCAACCCACG	TTCCTTCTCT	CAGCCAAAGC	CTTCTACTAC	CCCAACTTCA	CCTCGGCCTC	2580
AAGCACAACC	TAGCCCATCT	ATGGTGGGTC	ATCAACAGCC	AACTCCAGTT	TATACTCAGC	2640
CTGTTTGTTT	TGCACCAAAT	ATGATGTATC	CAGTCCCAGT	GAGCCCAGGC	GTGCAATACC	2700
AAATATGCCC	CAACAGCGGC	AAGACCAGCA	TCATCAGAGT	GCCATGATGC	ACCCAGCGTC	2760
AGCAGCGGGC	CCACCGATTG	CAGCCACCCC	ACCAGCTTAC	TCCACGCAAT	ATGTTGCCTA	2820
CAGTCCTCAG	CAGTTCCCAA	ATCAGCCCCT	TGTTCAGCAT	GTGCCACATT	ATCAGTCTCA	2880
GCATCCTCAT	GTCTATAGTC	CTGTAATACA	GGGTAATGCT	AGAATGATGG	CACCACCAAC	2940
ACACGCCCAG	CCTGGTTTAG	TATCTTCTTC	AGCAACTCAG	TACGGGGCTC	ATGAGCAGAC	3000
GCATGCGATG	TATGCATGTC	CCAAATTACC	ATACAACAAG	GAGACAAGCC	CTTCTTTCTA	3060
CTTTGCCATT	TCCACGGGCT	CCCTTGCTCA	GCAGTATGCG	CACCCTAACG	CTACCCTGCA	3120
CCCACATACT	CCACACCCTC	AGCCTTCAGC	TACCCCCACT	GGACAGCAGC	AAAGCCAACA	3180

TG	GTGGAAGT	CATCCTGCAC	CCAGTCCTGT	TCAGCACCAT	CAGCACCAGG	CCGCCCAGGC	3240
TC	TCCATCTG	GCCAGTCCAC	AGCAGCAGTC	AGCCATTTAC	CACGCGGGGC	TTGCGCCAAC	3300
TC	CACCCTCC	ATGACACCTG	CCTCCAACAC	GCAGTCGCCA	CAGAATAGTT	TCCCAGCAGC	3360
AC	AACAGACT	GTCTTTACGA	TCCATCCTTC	TCACGTTCAG	CCGGCGTATA	CCAACCCACC	3420
CC	ACATGGCC	CACGTACCTC	AGGCTCATGT	ACAGTCAGGA	ATGGTTCCTT	CTCATCCAAC	3480
TG	CCCATGCG	CCAATGATGC	TAATGACGAC	ACAGCCACCC	GGCGGTCCCC	AGGCCGCCCT	3540
CG	CTCAAAGT	G CACTACAGC	C CATTCCAGT	TCGACAACA	G CGCATTTCC	CTATATGACG	3600
CA	CCCTTCAG	TACAAGCCCA	CCACCAACAG	CAGTTGTAAG	GCTGCCCTGG	AGGAACCGAA	3660
AG	GCCAAATT	CCCTCCTCCC	TTCTACTGCT	TCTACCAACT	GGAAGCACAG	AAAACTAGAA	3720
TT'	TCATTTAT	TTTGTTTTTA	AAATATATAT	GTTGATTTCT	TGTAACATCC	AATAGGAATG	3780
CT	ÄACAGTTC	ACTTGCAGTG	GAAGATACTT	GGACCGAGTA	GAGGCATTTA	GGAACTTGGG	3840
GG	CTATTCCA	TAATTCCATA	TGCTGTTTCA	GAGTCCCGCA	GGTACCCCAG	CTCTGCTTGC	3900
CG	AA ACTGGA	AGTTATTTAT	TTTTTAATAA	CCCTTGAAAG	TCATGAACAC	ATCAGCTAGC	3960
AA.	AAGAAGTA	ACAAGAGTGA	TTCTTGCTGC	TATTACTGCT	ааааааааа	АААААААА	4020
Aa	aaaaaTC	AAGACTTGGA	ACGCCCTTTT	ACTAAACTTG	ACAAAGTTTC	AGTAAATTCT	4080
TA	CCGTCAAA	CTGACGGATT	ATTATTTATA	AATCAAGTTT	GATGAGGTGA	TCACTGTCTA	4140
CAC	TGGTTC A	Αςτητηλαςτ	TAAGGGAAAA	ער היים אריים אריים אריים אריים ארי	тстасатаат	LTABARTOO	4199

REVENDICATIONS

- 1. Utilisation de l'anticorps 1C2 ou d'un fragment ou d'un dérivé de l'anticorps 1C2 pour la 5 préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement préventif ou curatif des neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.
- 2. Utilisation selon la revendication 1 10 caractérisée en ce qu'elle met en oeuvre l'anticorps 1C2.
 - 3. Utilisation selon la revendication la caractérisée en ce qu'elle met en oeuvre un fragment ScFv de l'anticorps 1C2.
- 4. Utilisation d'un acide nucléique codant pour un fragment ScFv de l'anticorps 1C2 pour la préparation d'une composition pharmaceutique destinée au traitement préventif ou curatif des maladies neurodégénératives associées à une répétition de glutamine.
- 5. Utilisation selon l'une quelconque 20 revendications 1 à 4 pour le traitement des maladies telles que par exemple la maladie de Huntington, l'ataxie spinocérébelleuse de type 1, 2, 3, 4, 5 ou 7, l'atrophie musculaire spino-bulbaire associée au chromosome X ou maladie de Kennedy, l'atrophie dentarorubral-25 pallidoluysienne, l'ataxie spinocérébelleuse autosomale dominante, et la paraplégie spastique familiale, encore la maladie affective bipolaire, la psychose maniaco-dépressive ou la schizophrénie.
- 6. Molécule comprenant le site de liaison de la région variable de la chaîne légère de l'anticorps 1C2 relié par un bras peptidique au site de liaison de la région variable de la chaîne lourde ce l'anticorps 1C2.
- 7. Séquence d'acide nucléique caractérisée en ce qu'elle code pour la molécule selon la revendication
 6.

5

30

- 8. Vecteur comprenant la séquence selon la revendication 7 sous contrôle d'un promoteur fonctionnel dans les cellules de mammifères.
- 9. Vecteur selon la revendication 8 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un adénovirus recombinant défectif.
- 10. Vecteur selon la revendication 8 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un rétrovirus recombinant défectif.
- 11. Vecteur selon la revendication 8
 10 caractérisé en ce qu'il s'agit d'un virus adéno associé recombinant défectif.
 - 12. Vecteur selon la revendication 8 caractérisé en ce qu'il s'agit du virus de l'herpès recombinant défectif.
- 15 13. Composition pharmaceutique comprenant l'anticorps 1C2, un fragment ou dérivé de cet anticorps.
 - 14. Composition pharmaceutique comprenant un vecteur selon l'une quelconque des revendications 8 à 12.
- traitement des maladies neurodégénératives associées à la présence d'une protéine portant une chaîne homopolymère de glutamine caractérisée en ce qu'elle comprend l'anticorps 1C2, un fragment ou dérivé de cet anticorps, notamment selon la revendication 6, ou un vecteur selon l'une quelconque des revendications 8 à 12.
 - 16. Méthode de diagnostic des maladies neurodégénératives caractérisée en ce que l'on détecte <u>in vitro</u>, au moyen de l'anticorps 1C2, a un fragment ou d'un dérivé de l'anticorps 1C2 la présence de protéines portant une chaîne polyglutamine de longueur pathologique.
 - 17. Méthode selon revendication 16 caractérisée en ce que la détection de ces protéines est réalisée par mise en contact d'un extrait cellulaire avec l'anticorps.

5

monoclonal 1C2 et révélation des complexes anticorpsantigènes formés.

- 18. Méthode selon l'une des revendications 16 ou 17 caractérisée en ce que la détection est réalisée sur un extrait de cellules sanguines.
- 19. Méthode selon l'une quelconque des revendications 16 à 18 pour la mise en évidence de prédisposition à la maladie de Huntington ou à une ataxie spinocérébelleule 1, 2 ou 3.
- 20. Méthode selon l'une quelconque des revendications précédentes 16 à 18 pour la mise en évidence de maladies dégénératives du système nerveux central causées par la présence d'une chaîne polyglutamine dans une protéine exprimée.
- 21. ADN caractérisé en ce qu'il comporte tout ou partie d'au moins une des séquences SEQ ID n°1, n°2, n°3, n°4, n°5, n°6, n°7 ou d'au moins une séquence présentant une homologie supérieure ou égale à 50% avec ces séquences.
- 22. Les ARN correspondant à la transcription d'au moins un ADN selon la revendication 21, les séquences complémentaires de ces ADN ou ARN, ou leurs séquences anti-sens.
- 23. Procédé de criblage d'expression d'ADNs à répétition CAG ou de leurs produits d'expression caractérisé en ce qu'il comprend l'utilisation de l'anticorps 1C2 ou d'un fragment ou d'un dérivé de cet anticorps.
- 24. Procédé d'identification ou de purification de protéines à chaînes polyglutaminiques utilisant une étape d'immunodétection ou d'immunopurification par l'anticorps 1C2, fragment ou dérivé de cet anticorps, ou pouvant conduire secondairement à identifier le gène correspondant.

PCT/FR96/01773

51

25. Méthode de diagnostic utilisant l'amplification PCR sur ADN ou RT-PCR sur ARN permettant de détecter des formes mutées dans des gênes codant pour des chaînes polyglutaminiques identifiées ou clonées grâce à l'anticorps 1C2.

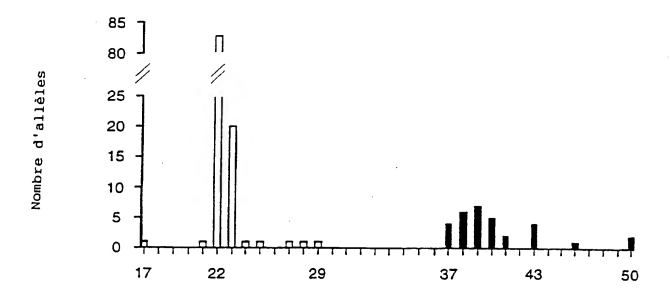
10

15

1/8

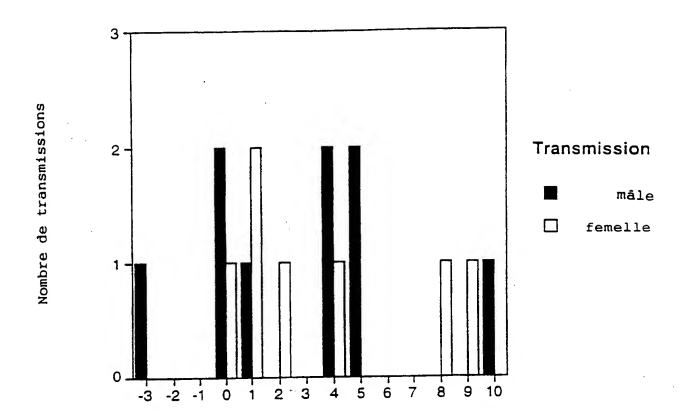
	longueur
000000000000000000000000000000000000000	17
OOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOOO	22
000000000000000000000000000000000000000	23
00000000000000000000000000000000000000	27 28
000000000000000000000000000000000000000	34 40
200000000000000000000000000000000000000	. 41

Figure 3



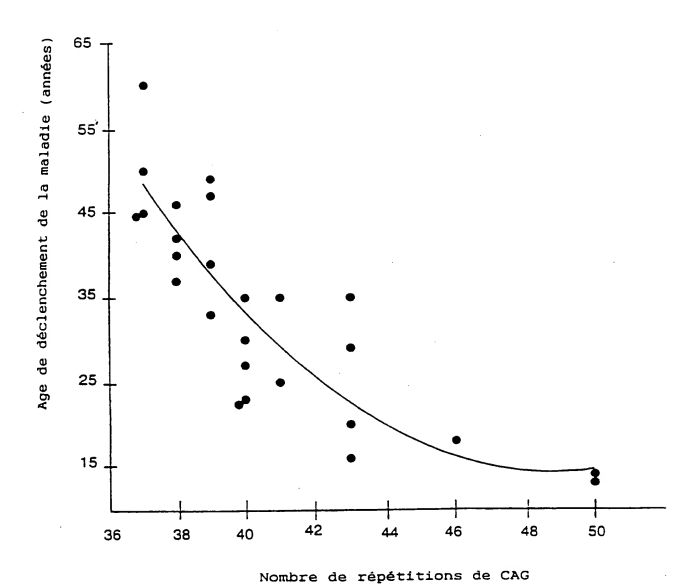
Nombre de CAG

Figure 4



Variation du nombre de répétitions de triplets

figure 5



•

Figure 6

figure 7

	•					-	٠				cc	- 355			csa	:::::		SGT(:::::	ಹರ	ಽಽಽ	c::		ccc	icci		0 75
		٥	•	ν.	Ş	C	σ	À	:	я	P	G	3	R	я.	: :		s 1	: :	5 ,	3	<u> </u>	?	.3	?	 . . .	7
-			~~								_																
,	•		, (ب لا ترا م	- : - :		cca	===	SCC	:XGC	:ccc	GGC	GCC	ccit	ccsc	CCC	ccc	حب	ccc	ccc	cc	TCC	CC	307	CSS	cace	c :5
		٠		•	_	_	~	-	A	5	₽	G	À	?	٠, -		1	•	• .3	۲ ,	٠.	5		÷	G	à	₹
, 5		~~										. .															
	•	٠.٠	. د	-	J	·	- u . ·		-	GTC	ŢC		GCG	CGC	ecco	CTC	ecc	CCT	GEC	cc	caca	ccc	ac:	376	CSA	GCCG	3 22
		^	-	•		٠ .	Α.	٠	G	7	5	۵	λ.	3	:. ج		, (; :	ج `	• 3	₹ 3	?	Ä	C	Ξ	,	7
3.7	٠.	T/-T	. ~~																								
	0		A 1 C		. C C :		70.	T	rcs.	CTG	λλG	CCC	CAG	CAGC	AGC	λGC	700	AGC	AGC	AGC	:330	λG	CAG	CA	SCA	دحنه	30
		Y	C	, ,	7	_		H .	s :	L	ĸ	P	Q (2 (2 0	Q	C) Q	Q		2	2	Q	Q	C	2	2
												-										-					
30	1 /	AGC.	4GC	yec	AGC	λGC	AGC	ιλGo	ZAG	CCG	CCG	CCC	ತರದ	3070	CCA	λTG	TCC	SCA	λGC	CCG	GCG	:::::::::::::::::::::::::::::::::::::::	AGC	GG		TCTAC	375
		Q	Q	Ç) (2	2 (2 1	₽	₽	P 2	A A	\ A	N	٧	R	ĸ	5	G	G	: :	5	G	L	אנט. ג ז	
	_								-																		
376	5 (CGT	GC	CCG	CCC	ccc	CGC	:CI	CGC	CC.	rcc	TCGT	rcci	CGG	TCT	CCT	cst	CCT	CGG	دحه	ccc	CTO	:::	TCC		crca	450
		S	P	λ	λ	. ,	. 2	, ,	: 1	• :	5 :	s s	S	v	S	s	s	s	Α	T	λ	:	>	s	s	V V	, 130
451	L T	rccc	:GG	CCY	cci	,cca	CCG	CCC	:GG2	GG	ccc	GCC	TGG	GCA.	GAG	TC:	بمدة	ACAC	TA	ACA.	AAG	GAC	TG		~36	TCTA	525
		λ	A	Ŧ	S	G	G	G	. 8	1		3 2	. G	R	G	R	N	s	N	x	G	ı		p.	0	ST	323
526		:GAT	.T.		TTG	ATG	حكك	TCT	ATG	CA	AT	TGA	.GGA	TGG		TAI	מאכי	CTAC	ATC	ag		. 10				TGTG	600
		I	·s	F	D	G	I	Y	λ	. 1	1 1	1 R	M	v	H	Ξ	i.	т	S	v	v			:	~~~	CE	600
	,																										
601	. А	AGT	AC	VAG'	rgy	لممد	ATG	GAG	GTA	TAT	ATG	λAG	GAG	TIT	TA	عدد		ردعو	TCC	GA:	GTY		۰	~	٠.,,	crrc	676
		V	Q	v	ĸ	N	G	G	I	Y	. E	: G	v	F	ĸ	т	Y	S	P	- K	٠.	ח	,		7 7	LD	675
676	λ	TGC	CCC	تكحت	ITC	YCY.	NAA(STA	CAG.	AAT	CCA	CTT	CGG	GCC	ددی:	ACG	TGA	λGλ	ААТ	'AA7	GG2	دی	CT3	منعك	-	TTCX	750
		λ	Α	H	E	K	S	T	E	s	s	s	G	P	K	R	Ε	E	Ī	м	E	<u> </u>	7	•	. 1 G	FK	/30
751	A.	YIG.	LIC	,YC	CI.	TG:	TG	rcc:	TAC	AGT	TTA	AAG	ATA:	rgga	CTC	حمح	TTA	TGC	AAA	عدد	AGA	TG	-1-	الملمة	يت و	CACT	825
		C	s	D	F	v	v	v	Q	F	K	D	M	D	s	s	Y	λ	K	R	D	A	F			o s	643
																											•
826	<u></u>	TGC.	TAT	CAG	TGO	TAX	AGT	MGAJ.	176	200	220	303	1161	633	CCA	_	CC N		 -	~~~							
																							~~	220	~~		000
		Α	I	s	A	K	v	N	G	E	H	K	B	K	D	L	B	P .	w	אייא	16C	AGC C	TC.	እእር የ	TC	NCAG	900
		A	I	5	A	K	V	N	G	E	H	K	B	K	D	L	B	P	W	D	λ	G	E	1	. 1	r a	900
	cc	A CAA?	T T	S GGA	A ACT	TGA	V GGC	N	G GGS	E LAA	H ATG	K ACG	E CATC	K TAA	D TGG:	L	E CCA	P TCC	W	D Trans	A Tat	G	E	I		Γ λ	
	cc	A CAA?	T T	S GGA	A ACT	TGA	V GGC	N	G GGS	E LAA	H ATG	K ACG	E CATC	K TAA	D TGG:	L	E CCA	P TCC	W	D Trans	A Tat	G	E	I		Γ λ	
901	cc	A EAAT N	I NGA B	S GGA B	A ACT L	TGA E	V GGC A	N TT1 L	G CCJ E	E N	H ATG: D	K ACGI V	B CATC S	K Taa N	D TGG: G	L ATGG W	B SGA	P TCC	W EXA: N	D TGA D	A TAT M	G G F	E TC R	GAI Y	ATA	LATG	
901	CC	A EAA? N	T CA B	S GGA B TTA	A ACT L TGG	K TGA B TGT	V GGC A AGT	TTI L	G CCP E TAC	E N STI	H ATG D ATG	K ACGT V ATAG	E FATC S SCAG	K TAA N	D TGG: G ATC:	L ATGG W	B SGA' D	P TCCC P	W EXX: N	D TGA D	A TAT M	G GTT F	E TC: R	I GAT Y	ATJ	LATG I B	975
901	CC	A EAA? N	T CA B	S GGA B TTA	A ACT L TGG	K TGA B TGT	V GGC A AGT	TTI L	G CCP E TAC	E N STI	H ATG D	K ACGT V ATAG	E FATC S SCAG	K TAA N	D TGG: G ATC:	L ATGG W	B SGA' D	P TCCC P	W EXX: N	D TGA D	A TAT M	G GTT F	E TC: R	I GAT Y	ATJ	LATG I B	975
901 976	CC AA	A EAA! N N AGAA	N B CAA	S GGA B TTA Y	A ACT L TGG	TGA B TGT V	V GGC A AGT V	N L GTC S	G TAC T	E N GTI Y	H ATG D D ATG D	K ACGT V ATAG S	E S S SCAG S	K TAA N TTT. L	D TGG: G ATC: S	L ATGO W TTCO S	B CGA D CTA:	P TCCC P TACU T	W EXA: N GTC V	D TGA D SCC P	A TAT H CTT. L	G GTT F AGA B	E TC R	GAT Y GAG	TATI A N	LATG I B LACT I S	975 1050
901 976	CA CA	A N N NGAJ E	I R B LAA N GA	S GGA B TTA Y ATT	A ACT L TGG G	TGA E TGT V	V EGG A NGT V	N L GTC S GGA	G E TAC T	E N STI Y	H ATG D ATG ATG O	K V ATAG S	E S S SCAG S	K TAA N TTT. L	D TGG: G ATC: S	L ATGG W TTCG S	B CGA' D CTA' Y	P TCCC P TACJ T	W EXA: N GTC V	D TGA D ECC P	A TAT H CTT. L	G GTT F AGA B	E R	GAT Y GAG	TATA	LATG I B LACT I S	975 1050
901	CA CA	A N N NGAJ E	I R B LAA N GA	S GGA B TTA Y ATT	A ACT L TGG G	TGA E TGT V	V EGG A NGT V	N L GTC S GGA	G E TAC T	E N STI Y	H ATG D ATG T D	K V ATAG S	E S S SCAG S	K TAA N TTT. L	D TGG: G ATC: S	L ATGG W TTCG S	B CGA' D CTA' Y	P TCCC P TACJ T	W EXA: N GTC V	D TGA D ECC P	A TAT H CTT. L	G GTT F AGA B	E R	GAT Y GAG	TATA	LATG I B LACT I S	975 1050
901 976 1051	C CA	A N N AGAJ E	I B AA N GA	GGA B TTA Y ATT P	A ACT L TGG G FTT L	TGA B TGT V	V GGC A AGT V ACG R	TTTT L GTC S GGA	TAC TAC AGC	E N GTI Y AAC	H ATG: D ATG: D GGGG	K V ATAG S S SAAA	E CAG	K TAA N TTT. L GTT.	TGG: G ATC: S AGC: A	L ATGO W TTCO S AGAI E	E GGA D STA: Y LGAN E	P TCCC P TACU T	W EXA: N GTV V GAG E	D TGA D SCCC P	A TAT H CTT. L UG	G F AGA B TGC	E R R R	GAI GAI GAI GAI GAI Y	ACA	LATG I B LACT I S LAG I A	975 1050 1125
901 976 1051	CA CT	A EAAT N IGAA E IGAA E	I R AA N GA E	S GGA B TTA Y ATT F	A CT L CT L CT L	TGA E TGT V AAA R	V GGC A AGT V ACG R	N TTTT L GTC S GGA E TGA	G GGA T T AGC A TGA	E N STI Y PAAC R	H ATG D ATG A SGAG	K ACGT V ATAG S EAAA N	E CAG	K TTAA N TTTT L GTTZ L	TGG: G ATC: S AGC: A	L ATGO W TTCO S LGAN E	E GGA D STA: Y LGAU E	TCCC P TACU T LATI I	W N GTC V GAG E	D TGA D SCCO P	A TAT H CTT. L UAG	G GTT F AGA	E R	GAT GAG GAG GAG GAG Y	ACA	LATG L B LACT L S LAG L A	975 1050 1125
901 976	CA CT	A EAAT N IGAA E IGAA E	I R AA N GA E	S GGA B TTA Y ATT F	A CT L CT L CT L	TGA E TGT V AAA R	V GGC A AGT V ACG R	N TTTT L GTC S GGA E TGA	G GGA T T AGC A TGA	E N STI Y PAAC R	H ATG D ATG A SGAG	K ACGT V ATAG S EAAA N	E CAG	K TTAA N TTTT L GTTZ L	TGG: G ATC: S AGC: A	L ATGO W TTCO S LGAN E	E GGA D STA: Y LGAU E	TCCC P TACU T LATI I	W N GTC V GAG E	D TGA D SCCO P	A TAT H CTT. L UAG	G GTT F AGA	E R	GAT GAG GAG GAG GAG Y	ACA	LATG L B LACT L S LAG L A	975 1050 1125
901 976 1051 1126	CA CT	A N N AGAJ E AGAJ E CGA R	TCA B LAA N LGA CTY V	S GGA B TTA Y ATT P SGC:	A ACT L TGG G TTT L	TGA E TGT V AAA K	ACG ANA	TTTT L GTC S GGA E TGA	TAC ACC A	E N GTI Y AAC R TAG	H ATG D ATG A SGAG	ACGT V ATAG S EAAA N FTGA	E FATCE S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	K TAA N TIT. L GTT: L AGAU	D TGG: G ATC: S AGC: A AGC: A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	L ATGG W TTCG S AGAM E ATAC Y	B GGA' D STA' Y LGAU E CAC'	TACUTACUTACUTACUTACUTACUTACUTACUTACUTACU	W EAA? N GTV V GAG E	D TGA D TGC P TGC S TGA Q	A TAT H CTT. L S S SAGU R	G GTM F AGA	E TITO	GAT GAT GAG GAG GAG GAG CCA S	TATI TATI TATI TATI TATI TATI TATI TATI	LATG I B LACT I S LAG I A	975 1050 1125
901 976 1051 1126	CA CA CT	A N N N AGAJ E N GAA E CGA R	I MGA B LAA N LGA LGA LGA V CCC	S GGA B TTA Y ATT F SGC:	A ACT L TGG G TTT L CCT L	K TIGA B TGT V AAA K EGGA	V GGGG A AGT V ACG R AAAA N AAAA	N TTTT L GTC S GGA E TGA CAC	G PGGUE PTAGE TAGE A TGA	E N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ATG	K V ATAG S CAAA N FTGA E	E PATCE S S CCA Q GGA. B ATA:	K TAA N TIT. L GITI L AGAU	D TGG G ATC S AGC A A A A A A A A A A A A A A A A A A	L ATGG	B CGA'D TANK Y Y LIGAL E CACA TANK Y TANK Y TANK Y TANK Y TANK Y CGA	P TCCC P TACU T LATT L L L L L L L L L L L L L L L L	W LGTC V CGAC E GTT	D TOA	A TAT H CTT. L L S S SAGU	G GTM F AGAIN AGAIN N AGA	E TTC	GATE SACE STATE ST	TATA ACA K GTG E TATA	LATG LACT LS LACT LAC R	975 1050 1125
901 976 1051 1126	CA CA CT	A N N N AGAJ E N GAA E CGA R	I MGA B LAA N LGA LGA LGA V CCC	S GGA B TTA Y ATT F CCCC	A ACT L TGG G TTT L CCT L	K TIGA B TGT V AAA K EGGA	V GGGG A AGT V ACG R AAAA N AAAA	N TTTT L GTC S GGA E TGA CAC	G PGGUE PTAGE TAGE A TGA	E N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ATG	K V ATAG S CAAA N FTGA E	E PATCE S S CCA Q GGA. B ATA:	K TAA N TIT. L GITI L AGAU	D TGG G ATC S AGC A A A A A A A A A A A A A A A A A A	L ATGG	B CGA'D TANK Y Y LIGAL E CACA TANK Y TANK Y TANK Y TANK Y TANK Y CGA	P TCCC P TACU T LATT L L L L L L L L L L L L L L L L	W LGTC V CGAC E GTT	D TOA	A TAT H CTT. L L S S SAGU	G GTM F AGAIN AGAIN N AGA	E TTC	GATE SACE STATE ST	TATA ACA K GTG E TATA	LATG LACT LS LACT LAC R	975 1050 1125
901 976 1051 1126 1201	CA CT	A CAGAME E CAGA	T GA B AA N N GA C S C C C C C C C C C C C C C C C C C	GGA B TTA Y ATT F CGCCC A	A ACT L TGG G ITTI	K TGA E TGT V AAA K CGGA E TATI	V GGC A AGT V ACG R ANA N	N TTTT L GTC S GGA E TGA C T CAC T	G POGGIA TAGO A A TGA D TAGO R	E NACTI Y PARCE R R GGA	H ATG	X ACGT V ATAG S S ATAG N TGA TGA K	E FATCE S SCAGE S CCA. Q GGA. B ATA:	K TTAA N TTTT. L GTTL L GTTL L TATTI	D TGG G ATC: S AGC: A R TCCT P	L ATGG W TTCCC S AGAM E ATAC Y CCT P	E SGA D TAN Y LGAL E TAN GGA G	P TCCC P TACI T AGCA A A CAA	W LGTC V TGAG E GTT V AGA	D TGA D TCAC	A TAT H CTT. L S S S S R R R	G GTM F AGAIN TGC A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E PAGE V	GATA GAGT GAGT GAGT CAN CAN CAN CAN CAN CAN CAN CA	TATA KATA KATA KACA	LACT S AAG R CCT W	975 1050 1125 1200
901 976 1051 1126 1201	CA CT	A CAAN N N AGAN E CGA R CGA	I TOA B LAAN N LOCAL B	S GGA B TTA Y ATT F C GGG	A ACT L TGG G FTT L L CAGA S EAGA	K TGA E TGT V AAA K CGA E LCAC	V GGG A AGT V ACG R AAAA N AAAA N	N TITI L GTC S GGA E TGA T T TTC:	G CCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	E NAAC Y Y RAAC R R GGA	H ATG	X ACGI V ATAG S CAAA N TGA E TTAA K GGGG	E FATOR S S CCA Q GGA E ATA:	K TTAA N TTTT. L GTTL L GTTL L GGTTL I GGTTL GGT	D TGG. G G ATC: S AGC: A R TCCT P	L ATTOK W TTOKE S LGAN E L TACE Y TOKE P TOKE P	E SGA'D TA'S Y LGAL E SACE TA'S G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	P TCCC P TACI T AGCA A A CAA	W LGTY V CAG E GTT V AGA R	D TGA D SCCOOL P P STCA C Q AAT N	A TAT H CTT. L L L L L L L L L L L L L L L L L L	G GTM F AGA B TGGG A A A A A A A A A A A A A A A A A	R R R CCU Q TTCC S AGT	GATI GATI GAGT GAGT Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y	TATA	LATGI B LACTI S AAG AAC R CCT W	975 1050 1125 1200
901 976 1051 1126	CA CT	A CAAN N N AGAN E CGA R CGA	I TOA B LAAN N LOCAL B	S GGA B TTA Y ATT F C GGG	A ACT L TGG G FTT L L CAGA S EAGA	K TGA E TGT V AAA K CGA E LCAC	V GGG A AGT V ACG R AAAA N AAAA N	N TITI L GTC S GGA E TGA T T TTC:	G FOREST	E NAAC Y Y RAAC R R GGA	H ATG	X ACGI V ATAG S CAAA N TGA E TTAA K GGGG	E FATOR S S CCA Q GGA B ATA:	K TTAA N TTTT. L GTTL L GTTL L GGTTL I GGTTL GGT	D TGG. G G ATC: S AGC: A R TCCT P	L ATTOK W TTOKE S LGAN E L TACE Y TOKE P TOKE P	E SGA'D TA'S Y LGAL E SACE TA'S G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	P TCCC P TACI T AGCA A A CAA	W CAA: N CGTC V CGAG E GTT V AGA R	D TGA D SCCOOL P P STCA C Q AAT N	A TAT H CTT. L L L L L L L L L L L L L L L L L L	G GTM F AGA B TGGG A A A A A A A A A A A A A A A A A	R R R CCU Q TTCC S AGT	GATI GATI GAGT GAGT Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y	TATA	LATGI B LACTI S AAG AAC R CCT W	975 1050 1125 1200
901 976 1051 1126 1201	CA CT	A N N N N N N N N N N N N N	T CGA B LAA N GGA CGC GGC GGC GGC S	GGA B TTA Y ATT P GGCCA A H	A ACT L TGG G ITTL L CCT L EAGS S EAGS R	K TGA B TGT V AAA K CCAC	V ACG R AAAA N AAAA N BAAAA N	N L CAC T T TTCL S	G P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	E NAME OF THE PROPERTY OF THE	H ATG	K ACGI V ATAG S CAAA N E TAA K GGGG	E PRATOS S S CCA S S CCA S	K TAA N TTTT L GTTI L TTTT L F TTTT T T T T T T T T T T T T	D TGG G G ATC: S AGCI A R C C G G	L ATGG	E FIGATOR OF THE FIGA	P TTCCC P TTACI T AGCA A CAA Q TTCC	W N N N CGTC V CGACC E GTT V AGA R ATG	D TGA D TGA S S TGA S TG	A TAT H CTT. L L L S S R R R R R S S	G GTM F AGAIN TGC A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E TTO R R R COULD S S AGT V ATC S	GATT Y GAGT Y CCA T CCA T	TATA	LATGIES AAGE AACE R	975 1050 1125 1200 1275
901 976 1051 1126 1201	CA CT	A N N N N N N N N N N N N N	I CA COLOR OF COLOR O	GGA B TTA Y ATT P SGC: A H GGGG G	A ACT L TGG G ITTL L CAG S NAGU R	K TGA E TGT V AAA R CGA E LATI I CAC	V AGG A AAA AAAA N BBAAA N BBAAA N BBAAA	N L CACCACT T S S S S S S S S S S S S S S S S S S	G P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	E N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ATG	K ACGIT V ATAG S S ATAG N TGA K GGG G	E TATO	K TAA N TTTT L GTTT L T T T T T T T T T T T T T	D TGG G ATCT S AGCT A TGG A TG	L ATGGENERAL SERVICE S	B GGA Y LGAN T T GGA G G G G G G G G G G G G G G G G	P TCCCC P TACIT T T AGCA A CAA Q TCCC S	W N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	D D D D D D D D D D D D D D D D D D D	A TATT H CTT. L C S S S R R R S S S S S S S S S S S S S	G GTM F AGA B TGC A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E PTC: R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	GATTANA CANA CANA CANA CANA CANA CANA CAN	TATA	LATE LACT S AAG R CCT W	975 1050 1125 1200 1275
901 976 1051 1126 1201	CA CT	A N N N N N N N N N N N N N	I CA COLOR OF COLOR O	GGA B TTA Y ATT P SGC: A H GGGG G	A ACT L TGG G ITTL L CAG S NAGU R	K TGA E TGT V AAA R CGA E LATI I CAC	V AGG A AAA AAAA N BBAAA N BBAAA N BBAAA	N L CACCACT T S S S S S S S S S S S S S S S S S S	G P P P P P P P P P P P P P P P P P P P	E N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H ATG	K ACGIT V ATAG S CAAA N E TTAA K GGGG G	E TATO	K TAA N TTTT L GTTT L T T T T T T T T T T T T T	D TGG G ATCT S AGCT A TGG A TG	L ATGGENERAL SERVICE S	B GGA Y LGAN T T GGA G G G G G G G G G G G G G G G G	P TCCCC P TACIT T T AGCA A CAA Q TCCC S	W N N N N N N N N N N N N N N N N N N N	D D D D D D D D D D D D D D D D D D D	A TATT H CTT. L C S S S R R R S S S S S S S S S S S S S	G GTM F AGA B TGC A A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E PTC: R R R R R R R R R R R R R R R R R R R	GATTANA CANA CANA CANA CANA CANA CANA CAN	TATA	LATE LACT S AAG R CCT W	975 1050 1125 1200 1275
901 976 1051 1126 1201 1276	CA CT	A A A A A A A A A A B C C C C C C C C C C C C	I TO A A A A A A A A A A A A A A A A A A	GGA B TTA Y ATT P GGC A H- GGC G	A ACT L TGG G ITTL L TCT L L TCT S R TTT C F	TGA E TGT V AAA R CGA E LCAC	V GGC A ACG R AAAA N AAAAA N CCCCC	N TITE	G Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	E N N Y Y N N N N N N N N N N N N N N N	H ATG	K ACGT V ATAG S ATAG N N TGA K GGGG G AGAG	E FATCE S SCEAM Q GGA. B ATAM Y COCAM Q CCAM Q	K TTAA N TTT. L GTT. L GTT. T T T T T T T T T T T T T T T T T	D TGG G ATC: S AGC A A C TCCT P TGGA G G TA V	L ATGGENERAL SERVICES SALES AND ADMINISTRATION OF THE SERVICES SALES AND ADMIN	B GGA D TATA Y LGAN E CACA G G G G AAT	P TCCC P TALATT I AGCA A CAA CCAA G TCCC G G G G TCCC	W LGTC V TGAGA E GTT V AAGA R ATG	D TGA D TGA D TGA	A TAT H CTT. L L L L R R R TCS R	G F AGA B TGG A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E TTO R R R R R R R R R R R R R R R R R R	GAT Y SATO	TATA ATA ATA ATA ATA ATA ATA AT	LATE LACT S AAG R CCT W CTC H	975 1050 1125 1200 1275 1350
901 976 1051 1126 1201 1276	CA CT	A A A A A A A A A A B C C C C C C C C C C C C	I TO A A A A A A A A A A A A A A A A A A	GGA B TTA Y ATT P GGC A H- GGC G	A ACT L TGG G ITTL L TCT L L TCT S R TTT C F	TGA E TGT V AAA R CGA E LCAC	V GGC A ACG R AAAA N AAAAA N CCCCC	N TITE	G Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z Z	E N N Y Y N N N N N N N N N N N N N N N	H ATG	K ACGT V ATAG S ATAG N N TGA K GGGG G AGAG	E FATCE S SCEAM Q GGA. B ATAM Y COCAM Q CCAM Q	K TTAA N TTT. L GTT. L GTT. T T T T T T T T T T T T T T T T T	D TGG G ATC: S AGC A A C TCCT P TGGA G G TA V	L ATGGENERAL SERVICES SALES AND ADMINISTRATION OF THE SERVICES SALES AND ADMIN	B GGA D TATA Y LGAN E CACA G G G G AAT	P TCCC P TALATT I AGCA A CAA CCAA G TCCC G G G G TCCC	W LGTC V TGAGA E GTT V AAGA R ATG	D TGA D TGA D TGA	A TAT H CTT. L L L L R R R TCS R	G F AGA B TGG A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E TTO R R R R R R R R R R R R R R R R R R	GAT Y SATO	TATA ATA ATA ATA ATA ATA ATA AT	LATE LACT S AAG R CCT W CTC H	975 1050 1125 1200 1275 1350
901 976 1051 1126 1201	CA CT	A A CAA CAA CAA CAA CAA CAA CA	I TON	GGA B TTA Y ATT P SGC: A H: GGA GGA D	A ACT L TGG G FTTC	TGA E TGT V AAA R EGGA I I CAC Q CAAC N TTCT	V GGC A AAAA N AAAA N CCCC P CCGC	N TITIE S GGA E TGA T T T T T T T T T T T T T T T T T T	G E TACO	E VAAN N GTII Y PAAG R R GGA R GGG R G G G G G G G G G G	H ATG	K ACGI V ATAG S S ATAG N TTGA K GGGG G AGAG D CTAG	E FATC S SCAG S S CCA S CC	K TTAA N TTTT L GTTI L GTTI L AGAU E TATT I AGAU E TATT I TTT TTT TTT TTT TTT TTT TTT TTT	D TGG G ATC: S AGC A A CTA CGT G G G G G G G G G G G G G G G G G	L ATTOK	B GGA D TAN Y LGAN E CGA G G G G AAAT N AAC	P TCCC P TALATI I AGCA A CAA Q TCCC S GGA G	W LGTC V CAG E GTT V AGA R ATG	D TGA D TGA D TGA	A TAT H CTT. L L L L L L L L L L L L L L L L L L	G F AGA B TGG A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E TOO R R R R R R R R R R R R R R R R R R	GATE ATTER S	COCCO	LATE LATE LACT SALE RECET W	975 1050 1125 1200 1275 1350
901 976 1051 1126 1201 1276 1351	CA CT	A CT CCA	I TOA B I AAN V CCC G ACT CA S S TOA S S TOA S S	GGA B TTA Y ATT P GGC A H- GGC G GAT D	A ACT I GG G G I TT L L C C C C C C C C C C C C C C C C	TGA B TGT V AAA R CGGA C L CAC C C C C C C C C C C C C C C C	V GGC A AGT V AAAA A AAAA N GCCC P CCGC	N TITI L GTC S GGA E TGA T T TTCI S HAAT N CCCI P	G E TACO T AGO A ACCOM P TTC:	E COGA R	HATGIAN DATE OF TATE OF THE STORY	K V V ATAC S S TAAA N TTGA K GGGG G AGAC Y	E FATCE S SCAGE S S SCAGE S SCAGE S S SCAGE S SCAGE S	K TTAA N TTTT L GTTI L AGAU E TATT I VAGA R S TTCA	D TGG G ATCT S AGC A K K TCCT P TGG G G TA V	TOCO S S TOCO S TOCO S S TOCO S TOCO S S TOCO S TO	B CCA D TATA Y AGA E CCA T CCA G G CCC G AAT N AAC N	P TCCC P TACUT T AGCA A A CAA Q TCCC S TCTC S TCTC	W LGTV V GAG E GTT V AGA R ATC M CCTT CTT CTT CTT CTT CTT CTT CTT CT	D TCA P TCA	A TATE ME S S S S S S S S S S S S S S S S S S	G GTM F AGAIN TOO R TOO R	E TOOL OF THE S A COLOR	GATE SATE SATE AGE	TATATION NO. 1 NO.	LATG I B LACT I S LAG R CCT W CTC H CCT C C C P	975 1050 1125 1200 1275 1350
901 976 1051 1126 1201 1276 1351	CA CT	A CT CCA	I TOA B I AAN V CCC G ACT CA S S TOA S S TOA S S	GGA B TTA Y ATT P GGC A H- GGC G GAT D	A ACT I GG G G I TT L L C C C C C C C C C C C C C C C C	TGA B TGT V AAA R CGGA C L CAC N TCT S S	V GGC A AGT V AAAA A AAAA N GCCC P CCGC	N TITI L GTC S GGA E TGA T T TTCI S HAAT N CCCI P	G E TACO T AGO A ACCOM P TTC:	E COGA R	HATGIAN DATE OF TATE OF THE STORY	K V V ATAC S S TAAA N TTGA K GGGG G AGAC Y	E FATCE S SCAGE S S SCAGE S SCAGE S S SCAGE S SCAGE S	K TTAA N TTTT L GTTI L AGAU E TATT I VAGA R S TTCA	D TGG G ATCT S AGC A K K TCCT P TGG G G TA V G G G G G G G G G G G G G G G G G G	TOCO S S TOCO S TOCO S S TOCO S TOCO S S TOCO S TO	B CCA D TATA Y AGA E CCA T CCA G G CCC G AAT N AAC N	P TCCC P TACUT T AGCA A A CAA Q TCCC S TCTC S TCTC	W LGTV V GAG E GTT V AGA R ATC M CCTT CCTT CCTT CCTT CCTT CCTT CCT	D TCA P TCA	A TATE ME S S S S S S S S S S S S S S S S S S	G GTM F AGAIN TOO R TOO R	E TOOL OF THE S A COLOR	GATE SATE SATE AGE	TATATION NO. 1 NO.	LATG I B LACT I S LAG R CCT W CTC H CCT C C C P	975 1050 1125 1200 1275 1350
901 976 1051 1126 1201 1276	CA CT	A CAAT N LGAA LGAA LGAA E CGA CGA CGA CGA CGA CGA CG	TOTAL BEACH STATE OF THE STATE	GGA B TTA Y ATT P GGC G GAT D CCC	A ACT TGG G ITTE L CONTROL R TGG R TGG S CONTROL R TGG S CONTR	TGA B TGT V AAA R CGA C E ATC I C C C C C C C C C C C C C C C C C C	V GGC A AGT V AACG R AAAA N AAAAA N CCCC P CCGC	N TITI L GTC S GGA E TGA T T T T T T T T T T T T T T T T T T	G E TACO T AGO A A COO P TOO S A COO P COO COO P COO COO COO COO COO COO	E COA R COA	HATGING A LOCAL AND TATE OF THE SECOND TATE OF THE	K V V ATAGE S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	E FATO S SCAGE	K TTAA N TTTT L GTTT L AGAU E TATT I TATT I SCCCT P NAGA R STCA	D TGGGA ATC: S AGC: A ATC: C S AGC: A A C S AGC: A A C S S S S S S S S S S S S S S S S S	TOO S AGAM	B GATAT Y LGAN E CACT T CGA G G G G G G AAT N AAC N TCTT	P TGCG P TACJ T AATT I AGCAA A CAA G TTCC S G G T CTCT CACG	W LGTV V CGAG E GTT AGA R ATG	D TCA CO P TCA CO P CTT N CCA P CTT V CCA P CTT CTA CO CCA P CTT CTA CTA CTT C	A TATE OF THE POST	G F AGA B TGG A A A A A A A A A A A A A A A A A A	E MARIE R COURT R COURT R R COURT R COUR	AGGG	TATATATATATATATATATATATATATATATATATATA	LATE LATE LATE LATE LATE LATE LATE LATE	975 1050 1125 1200 1275 1350
901 976 1051 1126 1201 1276 1351 1426	CA CT	A CACACACACACACACACACACACACACACACACACAC	TOTAL STATE OF THE	GGA B TTA Y ATT P GGC A GGAT D CCT	A ACT L TGG G FT L CTT L	TGA E TGT V AAA R CGA E LATI LCAC N TCC S TCC S	COCCER CO	N TITIL COS S GGA E T GA C T T T C S S GGA N T C C C C C P C C C C C P	G P TAGE A A COMP P COMP P COMP P	E CO R C C C C C C C C C C C C C C C C C	HATGI DATGI GGCA AGAIN TAT TTCG R	K ACGT V ATAG S CAAA N TGA E TAA K GGGG G AGA D CTAC Y	E PATCE S CCAN Q GCAN B ATA: Y CCCAN Q CCAN Q CCAN Q CCAN Q ATCC S	K TTAA N TTTT. L GTTI L GTTI L AGAU E TTATT I I GTTI R AGAU R AGAU R	D TGGA G S AGCCI A TCCT P TGGA V G G CCCC P	TOO S AGAM	B GGA D TAN Y LIGAL TO THE TOTAL	TCCCC P TCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	W LAA: N LGTC V TGAG E GTT V AGA ATG	D TGA D TCI S CAA Q AAT N CCA P TCI S TCI	A TAT M CTT. L L L L L L L L L L L L L L L L L L	G GTF F AGA B TGG A AAA N AGA E LAGE R TGG	E TOO R A TOO S A TOO G	GATT Y CAN S CAT CAT S AGC A TTC S AGC A TTC S	TATA RACA	LATO LATO LATO LATO LATO LATO LATO LATO	975 1050 1125 1200 1275 1350 1425
901 976 1051 1126 1201 1276 1351 1426	CA CT	A CACACACACACACACACACACACACACACACACACAC	TOTAL STATE OF THE	GGA B TTA Y ATT P GGC A GGAT D CCT	A ACT L TGG G FT L CTT L	TGA E TGT V AAA R CGA E LATI LCAC N TCC S TCC S	COCCER CO	N TITIL COS S GGA E T GA C T T T C S S GGA N T C C C C C P C C C C C P	G P TAGE A A COMP P COMP P COMP P	E CO R C C C C C C C C C C C C C C C C C	HATGI DATGI GGCA AGAIN TAT TTCG R	K ACGT V ATAG S CAAA N TGA E TAA K GGGG G AGA D CTAC Y	E PATCE S CCAN Q GCAN B ATA: Y CCCAN Q CCAN Q CCAN Q CCAN Q ATCC S	K TTAA N TTTT. L GTTI L GTTI L AGAU E TTATT I I GTTI R AGAU R AGAU R	D TGGA G S AGCCI A TCCT P TGGA V G G CCCC P	TOO S AGAM	B GGA D TAN Y LIGAL TO THE TOTAL	TCCCC P TCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCCC	W LAA: N LGTC V TGAG E GTT V AGA ATG	D TGA D TCI S CAA Q AAT N CCA P TCI S TCI	A TAT M CTT. L L L L L L L L L L L L L L L L L L	G GTF F AGA B TGG A AAA N AGA E LAGE R TGG	E TOO R A TOO S A TOO G	GATT Y CAN S CAT CAT S AGC A TTC S AGC A TTC S	TATA RACA	LATO LATO LATO LATO LATO LATO LATO LATO	975 1050 1125 1200 1275 1350 1425
901 976 1051 1126 1201 1276 1351	CA CT	A CACACACACACACACACACACACACACACACACACAC	TOTAL STATE OF THE	GGA B TTA Y ATT P GGC A A GGA H GGC G GA D CCT P CCC	A ACT TOGG G TOTAL L CONTROL R TOGG F TOGG F ACT	TGA B TGT V AAA R CGA CATC CATC S ATG ATG ATG ATG ATG ATG ATG	V GGGGA AAAA N AAAAA N AAAAA N CCCCC R CCCC R CCCC	N TITTL STOCK S S GGA E T GA C T T T C S S I A A : N S C C C C P S A A A A A A A A A A A A A A A A A A	G P CCCC P CCCC	E WAAN N COTY Y CAACO R R COCA	H ATG	K ACGO V ATAG S CAAAA N TGA K K GGGG G AGAM D CTAC Y CCCC P TTCA	E PATCE S COLAR SCALE S COLAR	K TTAA N TTTT. L GTTI L GTTI L AGAU E TTATT I F AGA R AGA R GGGG	D TGGA G AACC S AAGC A K TCCT P TGGA V G G CCCC P TCCT CCT CCT CCT CCT CCT CCT CCT	L ATGG	B EGA' D TA' Y LIGAL E E CACE T G G G G G G G G G G G G G G G G G G G	P TCCCC P TCCCC T T AGCA A CAA C CCCC CCCC CCCC C	W N N GAG E GITI V AGA R ATG T T T T T T T T T T T T	D TGA D TGA S S TGA N TG	A TAT H CTT. L CTT. S S R R R R R R CCC P CCT P CCT A A G	G F AGA B TGG A AAA N AGA R TGG R TGA H GG R TGA H GG R TGG R TGA H GG R TGA	E TOO R A TOO S A TOO G TOO G	I GAT Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y Y	CACACACACACACACACACACACACACACACACACACA	LATO LATO LATO LATO LATO LATO LATO LATO	975 1050 1125 1200 1275 1350 1425
901 976 1051 1126 1201 1276 1351 1426 1501	CA CT	A CT CONTROL OF THE C	TOTAL PROPERTY OF THE PROPERTY	GGA B TTA Y ATT P CCG A A CCCT P CCG	A ACT TOO S COO P ACT T	TGA E TGT V AAA R CGA CAC CAC S TCC S ATC	V GGC A ACG R AAA N AAA N CCCC P CGC R CCT P	N TITEL STOCK S GGAA E TGAA TO	G E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	E COS R COS	H ATG	K ACGO V ATAGO S EAAA N N TGA K K GGGG G AGAA D CTAC Y SCC P TTCA S	E FATCE S SCAN S SCAN S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	K TTAA N TTTT. L GTTI L GTTI L GTTI L GGGG R GGGG	D TGGA G ATC: ACCIT P TGGA V GGTA C G	TOO S S S S S S S S S S S S S S S S S S	B SGA' D STA' Y LGAL E LACE T SGA G G G G G G G G G G G G G G G G G G	P TCCCC P TACIO T T AGCA A A CAA CCAA CCAA CCAA CCAA CC	W N N GTC V GAG E GTT V AGA AGA ATG M CCCC CCCC CCCC CCCC CCCC CCCC CCCC	D TGA	A TATE HE CONTROL OF THE CONTROL OF	G F AGA B TGG A N AGA R TGG R CA1 H GGG A	E P CCA CCA CCA CCA CCA CCA CCA CCA CCA C	GATT GAG T CATC S CATC	TATA	LATE BACT S AAG R CCT W CTC H CCC P CAG A TCC P	975 1050 1125 1200 1275 1350 1425
901 976 1051 1126 1201 1276 1351 1426	CA CT	A CT CONTROL OF THE C	TOTAL PROPERTY OF THE PROPERTY	GGA B TTA Y ATT P CCG A A CCCT P CCG	A ACT TOO S COO P ACT T	TGA E TGT V AAA R CGA CAC CAC S TCC S ATC	V GGC A ACG R AAA N AAA N CCCC P CGC R CCT P	N TITEL STOCK S GGAA E TGAA TO	G E E E E E E E E E E E E E E E E E E E	E COS R COS	H ATG	K ACGO V ATAGO S EAAA N N TGA K K GGGG G AGAA D CTAC Y SCC P TTCA S	E FATCE S SCAN S SCAN S S S S S S S S S S S S S S S S S S S	K TTAA N TTTT. L GTTI L GTTI L GTTI L GGGG R GGGG	D TGGA G ATC: ACCIT P TGGA V GGTA C G	TOO S S S S S S S S S S S S S S S S S S	B SGA' D STA' Y LGAL E LACE T SGA G G G G G G G G G G G G G G G G G G	P TCCCC P TACIO T T AGCA A A CAA CCAA CCAA CCAA CCAA CC	W N N GTC GTC GTC GTC GTC GTC GT	D TGA	A TATE HE CONTROL OF THE CONTROL OF	G F AGA B TGG A N AGA R TGG R CA1 H GGG A	E P CCA CCA CCA CCA CCA CCA CCA CCA CCA C	GATT GAG T CATC S CATC	TATA	LATE BACT S AAG R CCT W CTC H CCC P CAG A TCC P	975 1050 1125 1200 1275 1350 1425

7/8

figure 7 (suite 2 et fin)

3376	TAC	:SAT	CCA	TCC		:::::	CGT	TCA	GCC	ccc	STA	TAC	CAA	ccc	ACC	CCA	CAT	cac	:::::	.cs=	۸۵۵	723	GGS	TEA	TGT	2450
	7	:	Н	?	s	Н	V	Q	?	A	7	Ŧ	'n	?	?	Н	M	À	н	7	,2	Ç	Ä	H	V	
3451	ACA	GTC	ÀGG	AAT	5 57	TCC	TTC	TCA	TCC	مدد	TGC	גסס:	TGC	GCC	λλΤ	GAT	GC:	' \\	GAC	GAC.	ACA:	GCC	ACC	caa	ccc	3525
	0	S	C	M	V	₽	S	H	P	T	A	Н	A	P	M	M	L	Ж	7	7	Ş	۶	?	G	G	
3526	TCC	ca	.GGC	CCC	CCI	~~	てこみ	λλG	TGC.	ACT	אכא:	.ccc	CAT	TCC	AGT	حند	SAC	عدد	λGC	SCX'		ccc	CTA	TAT	GAC	3600
	5	Q	A	λ	÷	A	Q	5	À	٤	Q	٥	I	P	V	s	7	7	Α	H	F	?	Y	×	T	
360:	GCA	ccc	TTC.	λGT.	۸۲۸	AGC	CCA	CCX	دحم	λςλ	.دحم	CTI	CIY	7cc:	2760	ccc.	TGG.	ÀGG	کند	ندى	ωc:	scc.	ممد	::::	cc .	3675
	H	P	5	7	0	λ	,H	н	0	Ç	Ç	٢														
3676	CCT	ccc	TTC	TACT	rgc	 c	TAC	حكم	ric	3AA	GCA	CAG	نددد	ACT;	(GA)	TT	rcλ′	m.	λTT	. TGI		גדי	ua:	[ATJ	NΤλ	3750
3751	ICT	TGA [*]	m	-111	ホ	ACA:	rcc:	XXTX	(GG	W.T	SCT.	ممد	AGT:	rcx	TTC	CAC	TG	المدة	CAT	CTI	'GG2	ccc	:AG	TAGA	.GG	3825
3826	CATT	PTA(GGAJ	/CI:	CC	3556	TA	rrcc	LATA	WT	TCC	ATA'	rcci	rc Tri	TCA	GAC	TC	es	2AGC	TAC	:::::	AGC		GCI	TG	3900
901	cca	AAA	rrcc	عمد	TT	ATT:	AT	TT:	TAJ	\TA	ACC	cir	نددد	GTC	ATG	AAC	:AC	TC	اجعا	λGC	ممد	YCY	AGT	` ኢአር	XX	3975
976	GAGT	rGA1	LICI	rsc	TG	CTA?	TAC	TGC	TA	w	ممد	w	w	w	معد	Aaa	444	1447	rcu	اصد	776	iGJ.	csc	cci	ii	4050
051	TACI	تعدا	CII	CAC	نمد	GT:	TC	IGTA	aa:		TTAC	ccs	rcu	uci	CAC	CCA	TTA	التتا	تتتا	'ATA	aat	CH	G ::	TEA	TG	4125
126	AGG1	rca 2	rcac	101	CTA	CAC	TGG	TIC	AAC	7.7.7	TAJ	GTI	ra.													4163

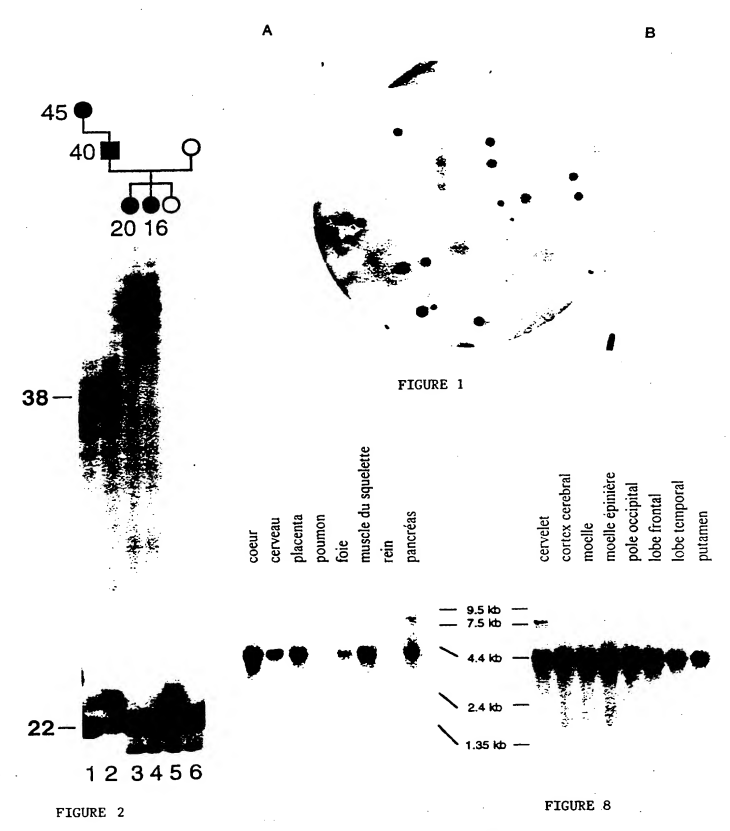
Interr 121 Application No PCT/FR 96/01773

				PCT/FR 9	6/01773
A. CLASS IPC 6		(48/00)1/68	C07K16/1 C12N15/1		N15/86
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national	al classification	and IPC		
	S SEARCHED.				
IPC 6	documentation searched (classification system followed by cl C12N A61K C07K G01N C12Q	assification sym	bols)		
Documenta	ation searched other than minimum documentation to the exte	nt that such doc	uments are includ	led in the fields	searched
Flectmons	data base consulted during the international search (name of c	data basa and u			
Elect old (eas oak consume aming the management watch (mane or t	asia base and, w	mere praedear, se	erch terms teset)	
C. DOCUM	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, or	of the relevant p	#22#åc2		Relevant to claim No.
X	WO 95 01437 A (REGENTS OF THE OF MINNESOTA) 12 January 1995 see example IX see claims		ΙŢΥ		21,22
X	THE EMBO JOURNAL, vol. 13, no. 5, 1 March 1994, GRANDE BRETAGNE,	OXFORD,			23,24
	pages 1166-1175, XP002009616 A. LESCURE ET AL.: "The N-te of the human TATA-binding pro role in transcription from TA RNA polymerase II and III procited in the application	tein pla TA-conta	ys a		
	see abstract see figure 1				
		-/			
X Furd	ther documents are listed in the continuation of box C.	X	Patent family mer	nbers are listed	in annex.
Special cat	tegories of ated documents:	"T" leter	document aublief	and after the inte	ernational filing date
docume	ent defining the general state of the art which is not	or p	monty date and n	ot in conflict w	th the application but neory underlying the
E' cartier e	ered to be of particular relevance document but published on or after the international	inve	nton	•	claimed invention
liling d	tate ent which may throw doubts on priority claim(s) or	CAN	not be considered	novel or cannot	to be considered to becoment is taken alone
WILLIAM I	is cited to establish the publication date of another in or other special reason (as specified)	'Y' docu	ment of particula	r relevance; the	claimed invention
	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or	doc	ument is combine	d with one or m	ventive step when the ore other such docu-
docume	ent published prior to the international filing date but than the priority date claimed	ហ ti	ics, such combinative art. Intent member of	-	us to a person skilled family
ate of the	actual completion of the international search	Date	of mailing of the	international se	arch report
14	4 March 1997		2 4. 03. 97	•	
ame and m	nailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2	Auth	onzed officer		
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+ 31-70) 340-3016		Nooij, F		. ·

Inter vial Application No PCT/FR 96/01773

CIC	DOCUMENTS CONTRIBUTED TO BE RELEVANT	PC1/FR 96/01//3
Category	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	NATURE GENETICS, vol. 10, no. 1, May 1995, NEW YORK, NY, ATATS-UNIS, pages 104-110, XP000577139 Y. TROTTIER ET AL.: "Cellular localization of the Huntington's disease protein and discrimination of the normal and mutated form."	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 4, no. 3, March 1995, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 465-469, XP000577137 Y. JOU ET AL.: "Evidence from antibody studies that the CAG repeat in the Huntington disease gene is expressed in the protein." see abstract	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 209, no. 3, 26 April 1995, DULUTH, MN, ATATS-UNIS, pages 1119-1125, XP002009615 K. IDE ET AL.: "Abnormal gene product identified in Huntington's disease lymphocytes and brain." see the whole document	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
P,X	NATURE, vol. 378, no. 6555, 23 November 1995, LONDRES, GRANDE BRETAGNE, pages 403-406, XP002009617 Y. TROTTIER ET AL.: "Polyglutamine expansion as a pathological epitope in Huntington's disease and four dominant cerebellar ataxias." see the whole document	1-6,13, 15-20, 23-25
T	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 5, no. 12, December 1996, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 1887-1892, XP002027564 G. STEVANIN ET AL.: "Screening for proteins with polyglutamine expansions in autosomal dominant cerebellar ataxias." see the whole document	16-20,24

1



FEUILLE DE REMPLACEMENT (REGLE 26)

International application No. PCT/FR 96/01773

Box I	Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
This inte	ernational search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons
1. X 2.	Claims Nos.: 24 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: Observation: although claim 24 (inasmusch as it refers to a method carried out in vivo) concerns a diagnostic method applied to the human or animal body, the search was carried out and based on the effects which have been attributed to the product/composition. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
 ,	ChimaNa
3.	Claims Nos: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6 4(a)
Вох П	Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)
This Inte	rnational Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
1.	As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.
2.	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee.
3.	As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
4.	No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos:
Remark	on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees.

nformation on patent family members

Inter anal Application No PCI/FR 96/01773

	date
CA 2166117 A	12-01-95
	24-04-96 04-02-97
	CA 2166117 A EP 0707647 A JP 9501049 T

PCI/FR 96/01773

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 6 C12N15/13 A61K39/395 A61K48/00 C07K16/18 C12N15/86 G01N33/577 G01N33/68 C12Q1/68 C12N15/12

Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB

B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE

Documentation minimale consultee (systeme de classification suivi des symboles de classement)
CIB 6 C12N A61K C07K G01N C12Q

Documentation consultee autre que la documentation minimale dans la mesure ou ces documents relevent des domaines sur lesquels a porte la recherche

Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est realisable, termes de recherche utilises)

C. DOCU	C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS				
Categorie *	Identification des documents cites, avec, le cas echéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées			
X	WO 95 01437 A (REGENTS OF THE UNIVERSITY OF MINNESOTA) 12 Janvier 1995 voir exemple IX voir revendications	21,22			
X	THE EMBO JOURNAL, vol. 13, no. 5, 1 Mars 1994, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 1166-1175, XP002009616 A. LESCURE ET AL.: "The N-terminal domain of the human TATA-binding protein plays a role in transcription from TATA-containing RNA polymerase II and III promoters." cité dans la demande voir abrégé voir figure 1	23,24			

X Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents	Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe
* Categories spéciales de documents cités: A* document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent E* document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date L* document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorite ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) O* document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens P* document publié avant la date de dépôt international, mais postèneurement à la date de priorité revendiquée	"T" document ulterieur publié apres la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolèment." "Y" document particulièrement pertinent l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du mêtier. "&" document qui fait partie de la même famille de brevets."
Date à laquelle la recherche internationale à été effectivement achevee	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale 2 4. 03. 97
Nom et adresse postale de l'administration chargee de la recherche international Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+ 31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+ 31-70) 340-3016	Nooij, F

Formulaire PCT/ISA/210 (deuxième faville) (juillet 1992)

1

Derr Internationale No
PCT/FR 96/01773

C (mare) D	OCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS	C1/FR 96/01//3
Categorie .	Identification des documents cites, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visees
A	NATURE GENETICS, vol. 10, no. 1, Mai 1995, NEW YORK, NY, ATATS-UNIS, pages 104-110, XP000577139 Y. TROTTIER ET AL.: "Cellular localization of the Huntington's disease protein and discrimination of the normal and mutated form." voir le document en entier	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 4, no. 3, Mars 1995, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 465-469, XP000577137 Y. JOU ET AL.: "Evidence from antibody studies that the CAG repeat in the Huntington disease gene is expressed in the protein." voir abrégé	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
A	BIOCHEMICAL AND BIOPHYSICAL RESEARCH COMMUNICATIONS, vol. 209, no. 3, 26 Avril 1995, DULUTH, MN, ATATS-UNIS, pages 1119-1125, XP002009615 K. IDE ET AL.: "Abnormal gene product identified in Huntington's disease lymphocytes and brain." voir le document en entier	1,2,5, 13, 15-20, 23-25
P,X	NATURE, vol. 378, no. 6555, 23 Novembre 1995, LONDRES, GRANDE BRETAGNE, pages 403-406, XP002009617 Y. TROTTIER ET AL.: "Polyglutamine expansion as a pathological epitope in Huntington's disease and four dominant cerebellar ataxias." voir le document en entier	1-6,13, 15-20, 23-25
Т	HUMAN MOLECULAR GENETICS, vol. 5, no. 12, Décembre 1996, OXFORD, GRANDE BRETAGNE, pages 1887-1892, XP002027564 G. STEVANIN ET AL.: "Screening for proteins with polyglutamine expansions in autosomal dominant cerebellar ataxias." voir le document en entier	16-20,24

1

Demande internationale n° PCT/FR 96/01773

124 PH 115 PH 11

Cadre I Observations - lorsqu'il a été estimé que certaines revendications ne pouvaient pas faire l'objet d'une recherche (suite du point 1 de la première feuille)
Conformément à l'article 17.2)a), certaines revendications n'ont pas fait l'objet d'une recherche pour les motifs suivants
1. X Les revendications n [∞] 24 se rapportent à un objet à l'égard duquel l'administration n'est pas tenue de procéder à la recherche, à savoir :
Remarque: Bien que la revendication 24 (pour autant qu'il s'agit d'une méthode in vivo) concerne une méthode de diagnostic appliqué au corps humain/animal, la recherche a été effectuée et absée sur les effects imputés au produit/à la composition.
2. Les revendications not se rapportent à des parties de la demande internationale qui ne remplissent pas suffisamment les conditions prescrites pour qu'une recherche significative puisse être effectuée, en particulier
3. Les revendications n° sont des revendications dépendantes et ne sont pas rédigées conformément aux dispositions de la deuxième et de la troisième phrases de la règle 6.4.a).
Cadre II Observations - lorsqu'il y a absence d'unité de l'invention (suite du point 2 de la première feuille)
L'administration chargée de la recherche internationale a trouvé plusieurs inventions dans la demande internationale, à savoir
1. Comme toutes les taxes additionnelles ont été payées dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale porte sur toutes les revendications pouvant faire l'objet d'une recherche.
2. Comme toutes les recherches portant sur les revendications qui s'y prêtaient ont pu être effectuées sans effort particulier justifiant une taxe additionnelle, l'administration n'a sollicité le paiement d'aucune taxe de cette nature.
3. Comme une partie seulement des taxes additionnelles demandées a été payée dans les délais par le déposant, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur les revendications pour lesquelles les taxes ont été payées, à savoir les revendications not les reve
4. Aucune taxe additionnelle demandée n'a été payée dans les délais par le déposant. En conséquence, le présent rapport de recherche internationale ne porte que sur l'invention mentionnée en premier lieu dans les revendications, elle est couverte par les revendications n [∞] :
Remarque quant à la réserve Les taxes additionnelles étaient accompagnées d'une réserve de la part du déposant
Le paiement des taxes additionnelles n'était assorti d'aucune réserve.

Renseignements relatifs au. ... imbres de familles de brevets

Dem Internationale No PCI/FR 96/01773

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de breveu(s)	Date de publication
WO 9501437 A	12-01-95	CA 2166117 A EP 0707647 A JP 9501049 T	12-01-95 24-04-96 04-02-97